



**ΕΛΛΗΝΙΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ
3η ΥΓΕΙΟΝΟΜΙΚΗ ΠΕΡΙΦΕΡΕΙΑ ΜΑΚΕΔΟΝΙΑΣ
ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΛΛΑΣ
ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΑΚΗ ΜΟΝΑΔΑ ΕΔΕΣΣΑΣ**

**Γραφείο Προμηθειών
Πληροφορίες: Αληπασαλή Διαλεχτή
Τηλ.: 23813 50335 - 196
e- mail: prom@gnedessas.gov.gr**

Έδεσσα

ΠΡΟΣΚΛΗΣΗ ΕΚΔΗΛΩΣΗΣ ΕΝΔΙΑΦΕΡΟΝΤΟΣ

24 / 2025

**ΜΕ ΣΦΡΑΓΙΣΜΕΝΕΣ ΠΡΟΣΦΟΡΕΣ ΚΑΙ ΚΡΙΤΗΡΙΟ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ ΤΗΝ ΠΛΕΟΝ
ΣΥΜΦΕΡΟΥΣΑ ΑΠΟ ΟΙΚΟΝΟΜΙΚΗ ΑΠΟΨΗ ΠΡΟΣΦΟΡΑ ΑΠΟΚΛΕΙΣΤΙΚΑ ΒΑΣΕΙ ΤΙΜΗΣ
ΓΙΑ ΤΗΝ ΠΡΟΜΗΘΕΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ (CPV:24455000-8)**

ΣΥΝΟΠΤΙΚΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

Αναθέτουσα αρχή	ΓΕΝΙΚΟ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟ ΠΕΛΛΑΣ (Ο.Μ. ΕΔΕΣΣΑΣ)
Αρμόδια διεύθυνση / τμήμα	Γραφείο προμηθειών
Διεύθυνση - στοιχεία επικοινωνίας αναθέτουσας αρχής	ΤΕΡΜΑ ΕΓΝΑΤΙΑΣ, ΤΚ 58200, ΕΔΕΣΣΑ τηλ: 23813 50196 - 335
Διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου	prom@gnedessas.gov.gr
Κριτήριο κατακύρωσης	Η πλέον συμφέρουσα από οικονομική άποψη προσφορά μόνο βάσει τιμής.
Καταληκτική ημερομηνία και ώρα κατάθεσης προσφορών	Πέμπτη 06 Νοέμβριου 2025 και ώρα 14:30
Ημερομηνία και ώρα διενέργειας διαγωνισμού	Παρασκευή 07 Νοέμβριου 2025 και ώρα 11:00
Τόπος διενέργειας	Γραφείο προμηθειών Ο.Μ. Έδεσσας
Κωδικοί CPV	(CPV: 24455000-8)

Είδος Αναθέτουσας Αρχής (Α.Α.)

Η Αναθέτουσα Αρχή είναι Νομικό Πρόσωπο Δημοσίου Δικαίου (Ν.Π.Δ.Δ.) και ανήκει στο Υπουργείο Υγείας, Γενικό Νοσοκομείο Πέλλας (Ο.Μ. Έδεσσας).

Κύρια δραστηριότητα Α.Α.

Η κύρια δραστηριότητα της Αναθέτουσας Αρχής είναι η υγεία.

Θεσμικό πλαίσιο

1. Τον Ν. 4412/2016 Δημόσιες Συμβάσεις Έργων, Προμηθειών και Υπηρεσιών (προσαρμογή στις Οδηγίες 2014/24/ΕΕ και 2014/25/ΕΕ), όπως τροποποιημένος ισχύει.
2. Για ό,τι δεν περιλαμβάνεται στην παρούσα ισχύουν οι περί προμηθειών Δημοσίου «ΝΟΜΟΙ-ΔΙΑΤΑΞΕΙΣ».
3. Την υπ' αριθ. 1^{ης}/17.01.2025 (ΑΔΑ:68ΘΧ4690ΒΛ-ΞΥΗ) απόφαση του Διοικητικού συμβουλίου του Γ.Ν. Πέλλας περί έγκρισης πίνακα Προγραμματισμού Προμηθειών διαχειριστικού έτους 2025 για το ΓΝ Πέλλας (Ο.Μ. Έδεσσας-Ο.Μ Γιαννιτσών),(Α/Α 3 Πίνακα Προγραμματισμού).
4. Την υπ' αριθ. 5413/08.07.2025 (ΑΔΑ:ΨΑΘΔ4690ΒΛ-ΠΓΧ) απόφαση του Διοικητή του Γ.Ν. Πέλλας περί τροποποίησης πίνακα Προγραμματισμού συμβάσεων.
5. Την υπ' αριθ. 13^{ης} 01/10/2025 (θέμα 8^ο) (ΑΔΑ:Ρ8454690ΒΛ-3Γ8) απόφαση του Διοικητικού Συμβουλίου του Γ. Ν. Πέλλας περί έγκρισης διενέργειας της διαγωνιστικής διαδικασίας και των τεχνικών προδιαγραφών της.

6. Την υπ' αριθ. 14^{ης} 15/10/2025 (θέμα 23^ο) (ΑΔΑ:ψκ734690βλ-τχ2) τροποποίηση απόφασης του Διοικητικού Συμβουλίου της υπ' αριθ. 13^{ης} 01/10/2025 (θέμα 8^ο) (ΑΔΑ:Ρ8454690ΒΛ-3Γ8) περί έγκρισης διενέργειας της διαγωνιστικής διαδικασίας και των τεχνικών προδιαγραφών της.
7. Την υπ' αριθ. 843/06.10.2025 (ΑΔΑ:6Θ3Π4690ΒΛ-ΤΕΥ) απόφαση Δέσμευσης Πίστωσης για την διενέργεια της διαγωνιστικής διαδικασίας για την προμήθεια ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ (CPV:24455000-8) της Ο.Μ. Έδεσσας.
8. Την υπ' αριθ. 809/03.10.2025 (ΑΔΑ: 9Θ1Ι4690Β6-Ν2Χ) απόφαση Δέσμευσης Πίστωσης για την διενέργεια της διαγωνιστικής διαδικασίας για την προμήθεια ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ (CPV:24455000-8) της Ο.Μ. Γιαννιτσών.

Γενικοί Όροι Πρόσκλησης

Διενεργείται η παρούσα διαδικασία για την προμήθεια **ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ (CPV: 24455000-8)**, για τη Ο.Μ. Έδεσσας και τη Ο.Μ. Γιαννιτσών με συλλογή προσφορών, προϋπολογισθείσας δαπάνης **για ένα έτος #33.000,00€** συμπεριλαμβανομένου του αναλογούντος ΦΠΑ, η οποία είναι εντός των διαθέσιμων πιστώσεων του ΚΑΕ **1351** του προϋπολογισμού του Νοσοκομείου Πέλλας οικονομικού έτους 2025, προκειμένου να καλυφθούν οι ανάγκες για την προμήθεια για την απρόσκοπτη και αδιάλειπτη λειτουργία του Νοσοκομείου Έδεσσας. Κριτήριο κατακύρωσης είναι η **Χαμηλότερη Τιμή**. Παρακαλούμε να καταθέσετε τις προσφορές σας στο Γραφείο Προμηθειών του Νοσοκομείου Έδεσσας, σε **σφραγισμένο φάκελο**, έως τη **Πέμπτη 06 Νοέμβριου 2025 και ώρα 14:30** για τα είδη με τους ειδικούς όρους και με τις προδιαγραφές που περιγράφονται παρακάτω. Η αποσφράγιση των προσφορών θα πραγματοποιηθεί την **Παρασκευή 07 Νοέμβριου 2025 και ώρα 11:00**.

1. Κάθε προσφορά υποβάλλεται, επί ποινή αποκλεισμού, μέσα σε καλά σφραγισμένο φάκελο, στον οποίο θα αναγράφονται ευκρινώς:
 - Η λέξη «ΠΡΟΣΦΟΡΑ» με κεφαλαία γράμματα.
 - Ο πλήρης τίτλος της Υπηρεσίας που διενεργεί την Πρόσκληση Ενδιαφέροντος.
 - Η ημερομηνία διενέργειας της Πρόσκλησης Ενδιαφέροντος.
 - Ο αριθμός και ο τίτλος της Πρόσκλησης Ενδιαφέροντος.
 - Τα στοιχεία του αποστολέα.

Ο φάκελος θα περιέχει:

- υποφάκελο Δικαιολογητικά συμμετοχής, ο οποίος θα περιέχει α) Υπεύθυνη δήλωση της παρ. 4 του άρθρου 8 του ν. 1599/1986 (Α'75), όπως εκάστοτε ισχύει, όπου να δηλώνεται ότι:
 - Οι προσφέροντες αποδέχονται ανεπιφύλακτα όλους τους όρους της παρούσας Πρόσκλησης.
 - Η προσφορά συντάχθηκε σύμφωνα με τους όρους της παρούσας, των οποίων οι προσφέροντες έλαβαν γνώση.
 - Τα στοιχεία που αναφέρονται στην προσφορά είναι αληθή και ακριβή.

- Οι προσφέροντες παραιτούνται από κάθε δικαίωμα αποζημίωσης του σχετικά ε οποιαδήποτε απόφαση της Αναθέτουσας Αρχής για αναβολή ή ακύρωση-ματαίωση της διαγωνιστικής διαδικασίας.
 - Η ισχύς της προσφοράς τους είναι εκατόν ογδόντα (180) ημέρες.
 - Δεν έχουν καταδικαστεί με τελεσίδικη απόφαση για τα αδικήματα της παρ. 1 του αρ. 73 του Ν. 4412/16.
- υποφάκελο τεχνικής προσφοράς, στην οποία θα δηλώνεται επιπροσθέτως με υπεύθυνη δήλωση η συμφωνία με τους ειδικούς όρους αναλυτικά για τα είδη που θα προσφέρει ο υποψήφιος.
- υποφάκελο οικονομικής προσφοράς σε δύο αντίγραφα. Θα δίδεται τιμή προσφοράς, σε ευρώ χωρίς ΦΠΑ και θα αναγράφεται σε αυτή και η επωνυμία της εταιρίας, αλλά και ο κωδικός Παρατηρητηρίου είδους όταν το είδος παρατηρείται από την ΕΠΥ ή, στην αντίθετη περίπτωση, δήλωση ότι δεν παρατηρείται.

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ

1. Θα προσφερθεί μία τιμή για κάθε είδος της διαγωνιστικής διαδικασίας, χωρίς εναλλακτικές προσφορές ή άλλες τιμές, η κατακύρωση θα γίνει ανά είδος και για το σύνολο της ποσότητας κάθε είδους. Κριτήριο επιλογής είναι η **χαμηλότερη τιμή**.
2. Η γραπτή οικονομική προσφορά θα υποβάλλεται **εις διπλούν** στην οποία θα αναγράφεται και η επωνυμία της εταιρίας, αλλά και ο κωδικός Παρατηρητηρίου είδους όταν το είδος παρατηρείται από την ΕΠΥ ή στην αντίθετη περίπτωση δήλωση ότι δεν παρατηρείται.
3. Η σύμβαση που θα υπογραφεί θα έχει ισχύ από την ημέρα υπογραφής και για ένα (1) χρόνο και θα μπορεί με μονομερές δικαίωμα εκ μέρους του Νοσοκομείου να παραταθεί για επιπλέον χρονικό διάστημα τριών(3) μηνών μετά από απόφαση του Συμβουλίου Διοίκησης του Νοσοκομείου.
4. Οι προσφέροντες πρέπει με την τεχνική προσφορά απαραίτητα και επί ποινή απόρριψης να καταθέσουν:
 - Πιστοποιητικά σήμανσης των προϊόντων CE
5. Η σύμβαση που θα προκύψει λύεται αυτόματα σε περίπτωση υπογραφής σύμβασης από ενιαίο διαγωνισμό που θα διενεργηθεί από την ΕΠΥ ή από την 3η ΥΠΕ ή από εξουσιοδοτημένο φορέα αρμοδιότητάς της. Η λύση της σύμβασης για τον παραπάνω λόγο δεν θα επιφέρει καμία περαιτέρω αξίωση από τον Προμηθευτή – Ανάδοχο.
6. Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να προβεί στην κατακύρωση μέρους των υπό προμήθεια ειδών, να αυξομειώσει την ποσότητα ή να αναστείλει την προμήθεια των ειδών όταν αυτά χορηγηθούν από Κρατική Υπηρεσία ή ορισθεί από το αρμόδιο Υπουργείο διαφορετικός τρόπος προμήθειας.
7. Το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να αυξήσει την ποσότητα των ειδών κατακύρωσης εντός του συνολικού προϋπολογισμού της διαγωνιστικής διαδικασίας.

8. Όλα τα έγγραφα που απαιτούνται για τη διενέργεια του Διαγωνισμού και την συμμετοχή σ' αυτόν συντάσσονται στην Ελληνική γλώσσα.
9. Η εκχώρηση των υποχρεώσεων και των δικαιωμάτων του σε τρίτους ΑΠΑΓΟΡΕΥΕΤΑΙ.
10. Οι προσφορές πρέπει να συνοδεύονται, επί ποινή απόρριψης αυτών, από αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης, στο οποίο θα δίνονται αναλυτικές απαντήσεις σε όλα τα σημεία των Τεχνικών Προδιαγραφών (με τη σειρά που αναγράφονται στο σχετικό παράρτημα), καθώς και σε κάθε άλλη τεχνική απαίτηση του Νοσοκομείου που περιέχεται στην Πρόσκληση.
11. Οι προσφορές πρέπει να συνοδεύονται, επί ποινή απόρριψης αυτών, βεβαίωση πλήρους εξουσιοδότησης φορέα διακίνησης – διανομής και εκτέλεσης του κατασκευαστικού οίκου όπως προβλέπεται από τον Ν. 4605/2019 άρθρο 43 παρ. 9.
12. Να κατατεθούν δείγματα των προσφερόμενων ειδών.
13. Η κατάθεση των προσφορών θα γίνει μέχρι την προηγούμενη του διαγωνισμού.
14. Οι προσφερόμενες τιμές δεν πρέπει να ξεπερνούν τις αναρτημένες στο παρατηρητήριο τιμών την ημέρα κατάθεσης των προσφορών.

Οι παραπάνω όροι θεωρούνται δεσμευτικοί, με ποινή απόρριψης της προσφοράς σε περίπτωση μη συμμόρφωσης σε κάποιον από αυτούς.

ΕΠΙΤΡΟΠΗ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ-ΓΝΩΜΟΔΟΤΙΚΑ ΟΡΓΑΝΑ ΑΞΙΟΛΟΓΗΣΗΣ ΠΡΟΣΦΟΡΩΝ

Για τη διεξαγωγή του διαγωνισμού και τον έλεγχο των προσφορών θα συσταθεί με απόφαση του αρμόδιου οργάνου του Γενικού Νοσοκομείου Έδεσσας Επιτροπή Διαγωνισμού (γνωμοδοτικό όργανο), η οποία θα ενεργήσει σύμφωνα με τις διατάξεις που αφορούν στις προμήθειες φορέων εποπτευομένων από το Υπουργείο Υγείας.

Η εν λόγω Επιτροπή-γνωμοδοτικό όργανο διενεργεί και επιβλέπει τις διαδικασίες του διαγωνισμού που αφορούν την παραλαβή, αποσφράγιση των φακέλων των προσφορών, τον έλεγχο των τυπικών δικαιολογητικών συμμετοχής και θα έχει την ευθύνη αποσφράγισης και αξιολόγησης των οικονομικών προσφορών, κατάταξης των υποψηφίων και της σύνταξης της εισήγησης προς το αρμόδιο όργανο διοίκησης του Γενικού Νοσοκομείου για την ανάθεση ή μη της προμήθειας.

ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗ ΤΟΥ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ – ΥΠΟΓΡΑΦΗ ΤΗΣ ΣΥΜΒΑΣΗΣ

Η απόφαση για την κατακύρωση του Διαγωνισμού λαμβάνεται από το αρμόδιο όργανο διοίκησης του Γενικού Νοσοκομείου Πέλλας (Έδεσσας).

Αυτός που θα ανακηρυχθεί προμηθευτής είναι υποχρεωμένος μέσα σε διάστημα (10) δέκα ημερών από την κοινοποίηση του σχετικού εγγράφου να προσέλθει για υπογραφή της σχετικής σύμβασης.

ΔΙΚΑΙΟΛΟΓΗΤΙΚΑ ΚΑΤΑΚΥΡΩΣΗΣ

Μετά το άνοιγμα των οικονομικών προσφορών των υποψηφίων, θα αναδειχθεί ως επικρατέστερος ανάδοχος αυτός, που υπέβαλε τη χαμηλότερη οικονομική προσφορά, ο οποίος και θα κληθεί να υποβάλλει τα νομιμοποιητικά έγγραφά του (δικαιολογητικά κατακύρωσης):

1) Απόσπασμα ποινικού μητρώου έκδοσης του τελευταίου τριμήνου από το οποίο να προκύπτει, ότι δεν έχουν καταδικασθεί με αμετάκλητη δικαστική απόφαση, για κάποιο από τα αδικήματα της παρ. 1 του άρθρου 73 του Ν.4412/2016.

2) Πιστοποιητικό αρμόδιας δικαστικής ή διοικητικής αρχής, έκδοσης του τελευταίου εξαμήνου, από το οποίο να προκύπτει ότι δεν τελούν σε πτώχευση και, επίσης, ότι δεν τελούν σε διαδικασία κήρυξης πτώχευσης.

3) Πιστοποιητικό που εκδίδεται από αρμόδια κατά περίπτωση αρχή, από το οποίο να προκύπτει ότι κατά την ημερομηνία της ως άνω ειδοποίησης, είναι ενήμεροι ως προς τις υποχρεώσεις τους που αφορούν τις εισφορές κοινωνικής ασφάλισης (κύριας και επικουρικής) και ως προς τις φορολογικές υποχρεώσεις τους. Σε περίπτωση εγκατάστασής τους στην αλλοδαπή, τα δικαιολογητικά των παραπάνω περιπτώσεων (2) και (3) εκδίδονται με βάση την ισχύουσα νομοθεσία της χώρας που είναι εγκατεστημένοι, από την οποία και εκδίδεται το σχετικό πιστοποιητικό.

4) Πιστοποιητικό του οικείου Επιμελητηρίου, με το οποίο θα πιστοποιείται αφενός η εγγραφή τους σ' αυτό και το ειδικό επάγγελμά τους, κατά την ημέρα διενέργειας του διαγωνισμού, και αφετέρου ότι εξακολουθούν να παραμένουν εγγεγραμμένοι μέχρι της επίδοσης της ως άνω έγγραφης ειδοποίησης.

(Αποτελεί αναπόσπαστο τμήμα της πρόσκλησης αριθ. 24/2025)

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Α΄

ΤΕΧΝΙΚΕΣ ΠΡΟΔΙΑΓΡΑΦΕΣ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΩΝ ΕΙΔΩΝ (Ο.Μ. ΕΔΕΣΣΑΣ)- (Ο.Μ. ΓΙΑΝΝΙΤΣΩΝ)

Α/ Α	ΚΩΔ	ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΜΟΝΑΔΑ ΜΕΤΡΗΣΗ Σ	ΦΠΑ	ΕΤΗΣΙΑ ΠΟΣΟΤΗΤ Α (ΛΙΤΡΑ)	ΤΙΜΗ ΜΟΝΑΔΑΣ
1	23816	ΠΡΟΪΟΝΤΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΔΑΠΕΔΩΝ ΜΕΓΑΛΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ. Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό-καθαριστικό επιφανειών, χώρων και εξοπλισμού (δάπεδα, τοίχοι σε θαλάμους ασθενών, Μονάδες Εντατικής Θεραπείας (ΜΕΘ) ενηλίκων, παιδιών και νεογνών, μηχανήματα χειρουργείου, θερμοκοιτίδες (plexiglass/makrolon), συσκευές παρακολούθησης ζωτικών λειτουργιών-monitors). Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. Να περιέχει 2 ή περισσότερες δραστικές ουσίες εκ των οποίων ή μία να είναι οπωσδήποτε άλας τεταρτοταγούς αμμωνίου. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τους οφθαλμούς, το δέρμα και τους βλεννογόνους στις συνιστώμενες από το κατασκευαστή δοσολογίες χρήσεως. Να είναι άοσμο ή με ήπια, ευχάριστη οσμή. Να είναι βακτηριοκτόνο (gram + gram -) σύμφωνα με την EN 13727, και EN 16615, μυκητοκτόνο σύμφωνα με την EN 13624, και EN 16615, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV, ROTA, CORONA) σύμφωνα με την EN 14476, και φυματιοκτόνο σύμφωνα με την EN 14348. Ο χρόνος επίτευξης του καθαριστικού και του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, υλικό θερμοκοιτίδων, monitors, κλπ. Να περιέχεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο PCN, να έχει άδεια ΕΟΦ ή ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 2 και να φέρει σήμανση CE . Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες ανεξάρτητων φορέων. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. Να κατατεθεί το ισχύον δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ΚΑΝ 878/2020, το ξενόγλωσσο (Αγγλικό) τεχνικό φυλλάδιο με την πιστή μετάφραση του στη ελληνική γλώσσα, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά , αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, αντίγραφο της αδείας κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ ή την Ε.Ε ως βιοκτόνο, αντίγραφο της καταχώρησης στο μητρώο των ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ και τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001, ISO 13485 και ISO	ΛΙΤ	6%	60	9,600 €

		14001.				
2	23829	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ.Υγρό απολυμαντικό μικρών επιφανειών, με αλκοόλες σε περιεκτικότητα 60%-80%, για χρήση με ψεκασμό. Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες και χλώριο. Να είναι δραστικό έναντι βακτηρίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 και EN 17387, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624 και EN 17387, ιών με και χωρίς περίβλημα (Vacciniavirus (MVA ή Elstree),Adenovirus, Norovirus)σύμφωνα με τα EN 14476 και EN 16777, μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το EN 14348.Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. Να είναι δραστικό έναντι ανθεκτικών νοσοκομειακών μικροβιακών στελεχών τα οποία και θα περιγράφονται στο συνοδευτικό έντυπο ή/και σε συνοδευτικές μελέτες. Να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για το χρήστη. Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, πολυκαρβονικά (να αναγράφεται στο έντυπο ή σε πιστοποιητικό συμβατότητας με υλικά επιφανειών). Να εξατμίζεται γρήγορα, χωρίς να αφήνει στίγματα, ίχνη ή κατάλοιπα. Να μην είναι οξειδωτικό ή διαβρωτικό για τις επιφάνειες. Να είναι έτοιμο προς χρήση σε δοχείο ως 1 λίτρου με δωρεάν συσκευές ψεκασμού . Να έχει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν και άδεια ΕΟΦ ή ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 2 και να προσκομίστούν. Να κατατεθεί το πρωτότυπο Αγγλικό (prospectus) και το δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ΚΑΝ 878/2020 στα αγγλικά και στα ελληνικά, οι οδηγίες χρήσης στα ελληνικά , αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, αντίγραφο της αδείας κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ ή την Ε.Ε ως βιοκτόνο, αντίγραφο της καταχώρησης στο μητρώο των ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ και τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001, ISO 13485 και ISO 14001.	ΛΙΤ	6%	1000	3,900 €
3	64093	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΧΩΡΩΝ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ.Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό- καθαριστικό για δάπεδα, επιφάνειες και εξοπλισμού σε χώρους διαχείρισης τροφίμων, Να μην περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. Το προϊόν να είναι δραστικό έναντι βακτηρίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 1276 και EN 13697 , ζυμομυκήτων σύμφωνα με τα EN 1650 και EN 13697,και ιών HVB-HVC-HIV σύμφωνα με το EN 14476. Ο χρόνος δράσης να είναι εντός 15- 30 λεπτών για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Να έχει ισχυρή καθαριστική δράση έναντι ρύπων λιπαρής σύστασης. Να είναι άχρωμο και άοσμο και να μην αφήνει κατάλοιπα. Να μην είναι τοξικό ούτε ερεθιστικό για το χρήστη στις συνιστώμενες από το κατασκευαστή δόσολογίες χρήσεως. Να είναι συμβατό με τις επιφάνειες και τον εξοπλισμό των μαγειρείων και	ΛΙΤ	6%	30	8,200 €

		λοιπών χώρων εστίασης (π.χ. μηχανές κοπής κιμά, κ.λπ), καθώς και των θαλάμων συντήρησης των τροφίμων. Η απολυμαντική του δράση και η ένδειξη για χρήση σε χώρους εστίασης-διαχείρισης τροφίμων να πιστοποιείται από ανεξάρτητο φορέα. Να διατίθεται σε συσκευασία μέχρι 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο PCN και να έχει άδεια ΕΟΦ ή ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 4. Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με στοιχεία από μελέτες. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο (Αγγλικό) φυλλάδιο οδηγιών (prospectus), το τεχνικό φυλλάδιο και το δελτίο δεδομένων ασφαλείας, τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001, και ISO 14001.				
4	23839	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΔΙΣΚΙΑ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ. Απολυμαντικά δισκία των 2,5 gr με δραστική ουσία το διχλωροισοκυανουρικό νάτριο (NADCC). Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά και να διατίθενται σε πρακτική συσκευασία με 50- 200 δισκία το μέγιστο. Να είναι ευρέος φάσματος απολυμαντικό διάλυμα ταχείας δράσης, αποτελεσματικό κατά: - βακτηρίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου EN 13727, EN 13697 και EN 16615. - μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624, 13697 και EN 16615. - μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το EN 14348 - ιών σύμφωνα με το EN 14476 και - σπόρων σύμφωνα με το EN 17126. Το προϊόν να είναι συμβατό με επιφάνειες από πλαστικό, μέταλλο, μάρμαρο, linoleum και πλακάκι. Να είναι ευδιάλυτες σε κρύο νερό δικτύου και να μην αφήνουν ιζήματα κατά την διάλυση. Να έχουν άδεια ΕΟΦ ή Ευρωπαϊκή άδεια βιοκτόνου (ΤΠ2 και ΤΠ4), καθώς και καταχώρηση στο PCN (Poison Centre Notification). Να αναφέρονται τα σχήματα των δοσολογιών (δισκία ανά λίτρο νερού) για παραγωγή διαλύματος για διάφορες συγκεντρώσεις (π.χ. <και >1000 ppm) ανάλογα με την ζητούμενη εφαρμογή. Να αναφέρεται ρητά στις οδηγίες χρήσης η ποσότητα δισκίων και η πυκνότητα χλωρίου (ppm) που απαιτείται σε κάθε εφαρμογή απολύμανσης στο σύνολο του ζητούμενου φάσματος στο διάλυμα που προκύπτει. Να αναγράφεται το κόστος του δισκίου και ο ελάχιστος χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος. Να συνοδεύονται από μελέτη σταθερότητας της απολυμαντικής ουσίας που αποδεικνύει την διάρκεια ζωής τους και να κατατεθεί. Να κατατεθούν το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος με πιστή μετάφραση στα ελληνικά, το ισχύον δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η βιβλιογραφική τεκμηρίωση του	TEM	6%	4000	0,110 €

		σκευάσματος.				
5	23831	ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΚΟΚΚΟΥΣ ΜΕ ΒΑΣΗ ΤΑ ΧΛΩΡΙΩΜΕΝΑ ΠΑΡΑΓΩΓΑ ΤΟΥ ΚΥΑΝΟΥΡΙΚΟΥ ΟΞΕΩΣ. Απολυμαντικοί κόκκοι με δραστική ουσία το διχλωροισοκυανουρικό νάτριο (NADCC). Να απελευθερώνουν το χλώριο σταδιακά και να διατίθενται σε πρακτική συσκευασία 500-1000 gr το μέγιστο. Το προϊόν να είναι: -Βακτηριοκτόνο (gram + και gram -), σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13727, EN 13697 και EN 16615. -Μυκητοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624, EN 13697 και EN 16615. -Ιοκτόνο (HBV, HIV, HCV) σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476. -Μυκοβακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14348και EN 16615 και -Σποροκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13704, EN 17126. Να είναι συμβατοί με επιφάνειες από πλαστικό, μέταλλο, μάρμαρο, linoleum και πλακάκι. Να είναι έτοιμοι προς χρήση. Να αναφέρεται η συνιστώμενη δοσολογία κόκκων ανά λίτρο νερού για παραγωγή διαλύματος για διάφορες συγκεντρώσεις και ο χρόνος επαφής επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος. Να είναι καταχωρημένο στο PCN, να έχει άδεια ΕΟΦ ή Ευρωπαϊκή άδεια βιοκτόνου (ΤΠ2 και ΤΠ4). Να κατατεθούν το ξενόγλωσσο φυλλάδιο του προϊόντος με πιστή μετάφραση στα ελληνικά και το ισχύον δελτίο δεδομένων ασφαλείας σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό και η βιβλιογραφική τεκμηρίωση του σκευάσματος.	ΚΙΛΟ	6%	10	16,000 €
6	61816	ΑΝΤΙΣΚΩΡΙΑΚΟ ΥΓΡΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ. Αντισκωριακό υγρό για απομάκρυνση λεκέδων, αποχρωματισμών και οξειδώσεων από τα χειρουργικά εργαλεία. Να είναι συμπυκνωμένο , να περιέχει ανόργανα οξέα άνω του 30% και τασιενεργά για αφαίρεση σκουριάς και αποχρωματισμού από την επιφάνεια των εργαλείων. Χωρίς νιτρικά και υδροχλωρικό οξύ, να μην είναι τοξικό ή ερεθιστικό για τον χρήστη και να μην έχει έντονη ή δυσάρεστη οσμή κατά τη χρήση. Να είναι σε συσκευασία έως 1 λίτρο και να δοθεί η τιμή ανά λίτρου τελικού διαλύματος. Να έχει καταχώρηση στο PCN και να φέρει σήμανση CE. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του προϊόντος τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, γ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, δ) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015.	ΛΙΤ	24 %	5	21,000 €
7	60134	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ-ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ (ΕΝΖΥΜΙΚΟ) ΥΓΡΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝΧΩΡΙΣ	ΛΙΤ	6%	50	15,100 €

		ΑΛΔΕΥΔΕΣ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΜΕΕΜΒΑΠΤΙΣΗ. Συμπυκνωμένο υγρό για τον καθαρισμό και την προ-απολύμανση των χειρουργικών εργαλείων, άκαμπτων και εύκαμπτων ενδοσκοπίων και ιατρικού εξοπλισμού με βυθισμό (εμβάπτιση) στο χέρι και χρήσης σε πλυντήριο υπερήχων. Χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες και χλώριο. Να περιέχει ένζυμα για ενδυνάμωση της καθαριστικής δράσης, που μπορούν να απομακρύνουν πρωτεΐνες, λίπη και άμυλο από τα εργαλεία και τα ενδοσκόπια. Να είναι δραστικό έναντι του biofilm και να κατατεθεί η μελέτη για το σκεύασμα που να το αποδεικνύει. Το διάλυμα χρήσης να μην είναι τοξικό, διαβρωτικό ή ερεθιστικό. Να είναι χαμηλού αφρισμού και κατάλληλο για μηχανική χρήση. Να έχει ουδέτερο ή ελαφρώς αλκαλικό pH, ώστε να προστατεύει τα εργαλεία. Δραστικό έναντι βακτηριδίων gram (+) και (-) σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13727 και EN 14561, έναντι ζυμομυκήτων σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624 και EN 14562, δραστικό έναντι ιών (HIV, HBV, HCV) σύμφωνα με τα EN 14476 και EN 17111 και φυματιοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14348 και EN 14563. Ο χρόνος δράσης για το παραπάνω ζητούμενο φάσμα να μην υπερβαίνει τα 15' για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Σε συσκευασία έως 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δοσομετρική αντλία ή κατάλληλο δοσομετρικό δοχείο χωρίς επιπλέον κόστος. Να αναφέρεται το κόστος του τελικού διαλύματος στη συνιστώμενη αραιώση, για το δηλωθέν φάσμα δράσης. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του προϊόντος, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, γ) το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό, δ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ε) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015.				
8	23796	ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΓΛΟΥΤΑΡΑΛΔΕΥΔΗ 2%. Υγρό υψηλού βαθμού απολύμανσης ευκάμπτων και άκαμπτων ενδοσκοπίων θερμοευαίσθητων χειρουργικών οργάνων, όπως ενδοσκόπια κ.τ.λ. Να είναι έτοιμο προς χρήση. Δραστικό έναντι βακτηρίων σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 και EN 14561, ιών Adeno, Polio, Noro σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14476 και EN 17111, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624 και EN 14562, μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14348 και EN 14563 και σποροκτόνο σύμφωνα με το EN 17126. Να καθορίζονται ο χρόνος δράσης για υψηλού βαθμού απολύμανση στα 15λεπτά το μέγιστο καθώς και ο χρόνος για την καταστροφή των σπόρων να μην υπερβαίνει τα 60 λεπτά. Να αναφέρεται η σταθερότητα και να	ΛΙΤ	6%	700	4,950 €

		καθορίζεται ο χρόνος ζωής του έτοιμου προς χρήση διαλύματος. Να παρουσιάζει ευρεία συμβατότητα με πολλά υλικά καθώς και με τα ενδοσκόπια που διαθέτει η Υ.Μ. ΠΕΛΛΑΣ. Το διάλυμα να μην είναι διαβρωτικό ή οξειδωτικό και όσο το δυνατόν λιγότερο τοξικό για τους χρήστες. Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία έως 5 lt . Να είναι βιοδιασπώμενο ή να χορηγείται αδρανοποιητική ουσία για την ασφαλή απόρριψη του διαλύματος στο αποχετευτικό σύστημα σύμφωνα με τους διεθνείς κανονισμούς και την ισχύουσα νομοθεσία. Να ελέγχεται η σταθερότητα της απολυμαντικής δράσης του έτοιμου διαλύματος με δείκτες ελέγχου, οι οποίοι να έχουν ελεγχθεί με το προσφερόμενο απολυμαντικό διάλυμα. Να παρέχονται δωρεάν και σε ανάλογο αριθμό, οι αντίστοιχοι δείκτες ελέγχου αποτελεσματικότητας υγρού ψυχρής αποστείρωσης. Να φέρει εν ισχύ σήμανση CE το διάλυμα και οι δείκτες ελέγχου και καταχώρηση στο PCN αν απαιτείται βάση επισήμανσης και στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ. Να κατατεθούν και τα πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015.				
9	64788	ΤΕΣΤ STRIPS STERANIOS 2%(ΓΛΟΥΤΑΡΑΛΔΕΨΔΗΣ) Χημικοί δείκτες ελέγχου αποτελεσματικότητας του διαλύματος γλουταραλδεΰδης 2%. Οι δείκτες αυτοί να είναι ελεγμένοι και πιστοποιημένοι ως προς τα ελάχιστα αποδεκτά όρια της δραστικής ουσίας μέσα στο απολυμαντικό διάλυμα. Επίσης για να είναι πρακτικοί στη χρήση τους με εύκολο και ευανάγνωστο αποτέλεσμα (ενεργό- μη ενεργό) της δραστικότητας του διαλύματος, οι δείκτες πρέπει να έχουν έντονη αλλαγή χρώματος ώστε να αντιλαμβάνεται ο χρήστης με σαφήνεια εάν το διάλυμα παραμένει ενεργό ή έχει απενεργοποιηθεί. Να κατατεθούν δείγματα, οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο τεχνικό φυλλάδιο του κατασκευαστή. Να είναι συμβατοί με το προϊόν ελέγχου, να προέρχονται από τον ίδιο κατασκευαστή. Να φέρουν σήμανση CE. Να κατατεθούν οδηγίες χρήσης στα ελληνικά και το πρωτότυπο ξενόγλωσσο φυλλάδιο οδηγιών (prospectus).			0	0,000 €

10	23850	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΟ ΔΡΑΣΗ ΕΝΑΝΤΙ ΤΟΥ CLOSTRIDIUM DIFFICILE Να είναι έτοιμα προς χρήση μαντηλάκια κατάλληλα για υψηλού βαθμού απολύμανση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού (π.χ χειρουργικών κρεβατιών, αναισθησιολογικού εξοπλισμού κ.λπ). Χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες, και αλκοόλες. Κατασκευασμένα από υλικό non woven για μεγάλη αντοχή στο σκίσιμο. Να μην επισημαίνονται ως επικίνδυνα για τον χρήστη (καυστικά / ερεθιστικά κ.λπ) . Να μην είναι οξειδωτικά για τις επιφάνειες του ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού . Δραστικά έναντι gram (+) και gram (-) βακτηριδίων, σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 και EN 16615, μυκήτων σύμφωνα με τα EN 13624 και EN 16615, μυκοβακτηριδίων, σύμφωνα με τα EN 14348 , ιών με περίβλημα και χωρίς (ADENO, NORO,POLIO), σύμφωνα με το EN14476 και EN 16777,σποροκτόνα σύμφωνα EN 16615 , EN 17126 και EN17846. Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό, γ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων δ) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015 καθώς και ότι άλλο ζητείται από τις προδιαγραφές του είδους. Σε συσκευασία έως 200 τεμαχίων/κου να επιτρέπει την μεμονωμένη χορήγηση (όχι ρολό) και να σφραγίζει ερμητικά μετά το άνοιγμα προσδίδοντας σταθερότητα χρήσης. Να έχει σήμανση CE. Να διαθέτουν πιστοποιητικά συμβατότητας με επιφάνειες νοσοκομειακού εξοπλισμού (πχ. monitors, θερμοκοιτίδων κ.α.) και να κατατεθούν.	TEM	6%	1000	0,190 €
----	-------	---	-----	----	------	---------

11	23826	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΤΑΧΕΙΑΣ ΔΡΑΣΗΣ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ ΚΑΙ ΕΥΑΙΣΘΗΤΟΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ. Να είναι σε μορφή σπρέι /αφρού , έτοιμος για χρήση, για επιφάνειες και ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό (monitors, ψηφιακές οθόνες κ.λπ.) Κατάλληλο για την απολύμανση και των θερμοκοιτίδων. Ελεύθερο αλκοόλης, αλδεϋδών και χλωρίου. Χωρίς αρώματα και χρωστικές . Να είναι συμβατό με ευαίσθητα υλικά όπως πλαστικό, γυαλί, μέταλλο, ειδικά πλαστικά, Plexiglas, πολυουρεθάνη(οθόνες, πληκτρολόγιο), αλουμίνιο. Να έχει ταχεία απολύμανση , με ισχυρές καθαριστικές ιδιότητες. Να μην χρειάζεται ξέβγαλμα και να μην αφήνει στίγματα. Να είναι βακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 EN 16615 , ζυμοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624, EN 16615 , ιοκτόνο (HIV,HBV,MNVADENO) σύμφωνα με το EN 14476 με ταχεία δράση εντός 15 - 30 λεπτών,φυματιοκτόνο σύμφωνα με το EN 14348 . Να μην επισημαίνεται ως επικίνδυνο για τον χρήστη. Να φέρει σήμανση CE, να διαθέτει άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ ή της Ευρωπαϊκής Ένωσης ως βιοκτόνο ΤΠ2. Να είναι σε συσκευασία έως 1 λίτρο με ενσωματωμένη συσκευή ψεκασμού αφρού. Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό, γ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων δ) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015. ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΚΑΙ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΤΑΧΕΙΑΣ ΔΡΑΣΗΣ ΚΑΤΑΛΛΗΛΟ ΓΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ ΚΑΙ ΕΥΑΙΣΘΗΤΟ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ. Να είναι σε μορφή σπρέι /αφρού , έτοιμος για χρήση, για επιφάνειες και ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό (monitors, ψηφιακές οθόνες κ.λπ.) Κατάλληλο για την απολύμανση και των θερμοκοιτίδων. Ελεύθερο αλκοόλης, αλδεϋδών και χλωρίου. Χωρίς αρώματα και χρωστικές . Να είναι συμβατό με ευαίσθητα υλικά όπως πλαστικό, γυαλί, μέταλλο, ειδικά πλαστικά, Plexiglas, πολυουρεθάνη(οθόνες, πληκτρολόγιο), αλουμίνιο. Να έχει ταχεία απολύμανση , με ισχυρές καθαριστικές ιδιότητες. Να μην χρειάζεται ξέβγαλμα και να μην αφήνει στίγματα. Να είναι βακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 EN 16615 , ζυμοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624, EN 16615 , ιοκτόνο (HIV,HBV,MNVADENO) σύμφωνα με το EN 14476 με	ΛΙΤ	6%	60	14,500 €
----	-------	--	-----	----	----	----------

		ταχεία δράση εντός 15 - 30 λεπτών,φυματιοκτόνο σύμφωνα με το EN 14348 . Να μην επισημαίνεται ως επικίνδυνο για τον χρήστη. Να φέρει σήμανση CE, να διαθέτει άδεια κυκλοφορίας από τον Ε.Ο.Φ ή της Ευρωπαϊκής Ένωσης ως βιοκτόνο ΤΠ2. Να είναι σε συσκευασία έως 1 λίτρο με ενσωματωμένη συσκευή ψεκασμού αφρού. Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό, γ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων δ) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015.				
12	23849	ΑΠΟΛΙΠΑΝΤΙΚΟ-ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ Να είναι σε υγρή συμπυκνωμένη μορφή, για επαγγελματική χρήση(χώρους εργασίας και επεξεργασίας τροφίμων,πάγκων και συσκευών). Κατάλληλο για πλύσιμο πιάτων, ποτηριών κλπ. στο χέρι. Να περιέχει στην σύσταση του συνδυασμό ανιονικών, και μη ιονικών τασιενεργών για τον αποτελεσματικό καθαρισμό όλων των υπολειμμάτων τροφών ακόμα και των καμένων ή των εξαιρετικά λιπαρών, σύμφωνα με τις απαιτήσεις του Κανονισμού (ΕΚ) 648/2004. Κατάλληλο για όλα τα υλικά όπως γυαλί πορσελάνη, πλαστικό και ανοξείδωτα. Να είναι φιλικό προς το περιβάλλον. Να διατίθεται σε εύχρηστη μικρή συσκευασία έως 2 λίτρα με δοσομετρικό βοήθημα. Να δίνεται η δοσολογία χρήσης σύμφωνα με τις οδηγίες του κατασκευαστή και το κόστος διαλύματος που προκύπτει. Να διαθέτει καταχώρηση στο PCN και να κατατεθεί αντίγραφο. Επίσης να κατατεθεί για την αξιολόγηση του είδους το Ελληνικό τεχνικό φυλλάδιο του προϊόντος (και το Αγγλικό αν πρόκειται για εισαγόμενο σκεύασμα), το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας στα Ελληνικά σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό 878/2020, η ετικέτα πρωτότυπη Αγγλική με την Ελληνική μετάφραση, τα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα σε ισχύ κατά ISO 9001:2015 και ISO 14001:2015.	ΛΙΤ	6%	300	3,800 €

13	25998	ΑΛΚΑΛΙΚΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ : Το προσφερόμενο είδος να είναι σύμφωνα με τις απαιτήσεις της κατασκευάστριας εταιρείας του πλυντηρίου. Συμπυκνωμένο ενζυματικό απορρυπαντικό υγρό για αυτόματα πλυντήρια εργαλείων. Να περιέχει καθαριστικές ουσίες και ένζυμα για αποτελεσματικό καθαρισμό. Να είναι χαμηλού αφρισμού, με αλκαλικό pH διαλύματος >10. Να μην είναι διαβρωτικό και να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας από εταιρείες εργαλείων και πλυντηρίων (όχι αντιπροσώπων). Να περιέχει αποσκληρυντική ουσία και να υπάρχει σαφής αναφορά σε αυτή. Να μην κατηγοριοποιείται και επισημαίνεται ως επικίνδυνο για τον χρήστη και το περιβάλλον. Να είναι συμβατό με το διαβρεκτικό και το ουδετεροποιητικό χρήσης και να κατατεθεί βεβαίωση του κατασκευαστή με τις ονομασίες των προϊόντων. Να μπορεί να χρησιμοποιηθεί και στο χέρι. Σε συσκευασία έως 5 λίτρων με χρωματική κωδικοποίηση στο καπάκι για αποφυγή λάθους στην τοποθέτηση του δοχείου στην αντλία του πλυντηρίου και να δίνεται και το κόστος προϊόντος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση για οικονομική αξιολόγηση. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του είδους το ξενόγλωσσο (Αγγλικό) φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα Ελληνικά, το Αγγλικό και Ελληνικό επικαιροποιημένο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με την Κανονισμό EC 1907/2006, αντίγραφο της σήμανσης CE, αντίγραφο της καταχώρησης στον ΕΟΦ (μητρώο ιατροτεχνολογικών), τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485 και ISO 14001 (περιβαντολλοντικό).	ΛΙΤ	24 %	150	9,350 €
14	25996	ΟΥΔΕΤΕΡΟΠΟΙΗΤΗΣ ΟΞΙΝΟΣ: Το προσφερόμενο είδος να είναι υγρό ουδετεροποιητικό και να είναι σύμφωνα με τις απαιτήσεις της κατασκευάστριας εταιρείας του πλυντηρίου. Να είναι υγρό όξινο ουδετεροποιητικό απορρυπαντικό για πλύσιμο χειρουργικών εργαλείων σε αυτόματα πλυντήρια. Με όξινο pH, χωρίς τασιενεργά κατάλληλο για σκληρό νερό. Σε υπερσυμπυκνωμένη μορφή, να περιέχει οργανικά και ανόργανα οξέα άνω του 50% για να απομακρύνει αποτελεσματικά τις οξειδώσεις και καθαλατώσεις από τα εργαλεία. Σε συσκευασία έως 5 λίτρων με χρωματική κωδικοποίηση στο καπάκι για αποφυγή λάθους στην τοποθέτηση του δοχείου στην αντλία του πλυντηρίου. Να δοθεί τιμή μετά την προτεινόμενη από τον κατασκευαστή αραίωση. Να έχει καταχώρηση στο PCN. Να φέρει σήμανση CE. Συμβατό με το αλκαλικό απορρυπαντικό και το διαβρεκτικό χρήσης (να κατατεθεί πιστοποίηση του κατασκευαστή). Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του προϊόντος, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, γ) το ισχύον CE του προϊόντος, δ) αντίγραφο της	ΛΙΤ	24 %	100	11,400 €

		καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ε) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015.				
15	25283	ΔΙΑΒΡΕΚΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ: Να είναι σύμφωνα με τις απαιτήσεις της κατασκευάστριας εταιρείας του πλυντηρίου. Υγρό συμπυκνωμένο διαβρεκτικό για χειρουργικά εργαλεία που καθαρίζονται σε αυτόματα πλυντήρια. Να περιέχει μίγμα μη ιονικών τασιενεργών σε υψηλή περιεκτικότητα 15-30%, με προσθήκη οργανικών οξέων σε ελαφρά όξινο pH διαλύματος 3-4, ώστε να βοηθάει στο στέγνωμα των χειρουργικών εργαλείων μειώνοντας τον χρόνο και την θερμοκρασία στεγνώματος, ενώ ταυτόχρονα να ουδετεροποιεί τα πιθανά αλκαλικά υπολείμματα από την φάση της πλύσης. Να ξεπλένεται εύκολα και να μην αφήνει στίγματα στα χειρουργικά εργαλεία ακόμα και με την χρήση αποσκληρυμένου νερού. Να είναι βιοσυμβατό σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 10993-1 και να μην επηρεάζει τα χειρουργικά εργαλεία και τον ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό. Να κατατεθεί η τεκμηρίωση. Να είναι συμβατό με το απορρυπαντικό και ουδετεροποιητικό χρήσης και να κατατεθεί βεβαίωση του κατασκευαστή με τις ονομασίες των προϊόντων. Να διατίθεται σε συσκευασία 5 λίτρων και να δίνεται και το κόστος προϊόντος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραιώση για οικονομική αξιολόγηση. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του είδους το ξενόγλωσσο (Αγγλικό) φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα Ελληνικά, το Αγγλικό και Ελληνικό επικαιροποιημένο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με την Κανονισμό EC 1907/2006, αντίγραφο της σήμανσης CE, αντίγραφο της καταχώρησης σε PCN και ΕΟΦ (μητρώο ιατροτεχνολογικών), τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015. Τα προϊόντα: αλκαλικό απορρυπαντικό, ουδετεροποιητικό και διαβρεκτικό για πλυντήρια χειρουργικών και ιατρικών εργαλείων, θα αξιολογηθούν από κοινού και θα κατακυρωθούν σε έναν προμηθευτή, για λόγους εξασφάλισης της συμβατότητας μεταξύ των χρησιμοποιούμενων υγρών.	ΛΙΤ	24 %	30	10,200 €

16	73013	ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΣΠΡΕΙ ΓΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΕΣ ΣΕ ΧΩΡΟΥΣ ΕΣΤΙΑΣΗΣ ΚΑΙ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ. Να είναι κατάλληλο για χώρους επεξεργασίας τροφίμων, ταχείας δράσης εντός 5'. Να είναι αλκοολικής σύνθεσης με περιεκτικότητα αιθανόλης ή ισοπροπανόλης $\geq 70\%$, χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες, χλώριο. Να είναι συμβατό με μεταλλικές και ανοξείδωτες επιφάνειες. Να αναφέρεται το φάσμα και ο χρόνος της απολυμαντικής δράσης. Να είναι βακτηριοκτόνο, σύμφωνα με την EN 1276, EN 13697, μυκητοκτόνο σύμφωνα με την EN 1650 και EN 13697, ιοκτόνο σύμφωνα με την EN 14476 και EN 16777. Να δίδεται σε συσκευασία έως 1 λίτρο, με ενσωματωμένο σύστημα ψεκασμού. Να εξατμίζεται τελείως και να μην αφήνει υπολείμματα ή στίγματα και να μην χρειάζεται ξέβγαλμα μετά την χρήση του. Να μην είναι τοξικό-διαβρωτικό. Να έχει άδεια ΕΟΦ ως βιοκτόνο ΤΠ4 και καταχώρηση στο PCN. Να αναφέρεται ρητά στην άδεια του στο πεδίο εφαρμογής ότι είναι κατάλληλο για χώρους στο τομέα υγείας για χώρους επεξεργασίας τροφίμων, μαγειρεία, βιομηχανία τροφίμων, μαζικής εστίασης και λοιπά. Να κατατεθεί το επίσημο κατασκευαστικό φυλλάδιο στα ελληνικά. Το δελτίο δεδομένων ασφάλειας του προϊόντος και τα πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας ISO 9001:2015, ISO 14001:2015 του κατασκευαστικού οίκου και του διανομέα.	ΛΙΤ	6%	20	7,500 €
17	73016	ΝΕΟ ΕΙΔΟΣΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ 2% ΜΕ 70% ΙΣΟΠΡΟΠΥΛΙΚΗ ΑΛΚΟΟΛΗ ΜΙΑΣ ΧΡΗΣΗΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΕΝΤΡΙΚΩΝ ΚΑΙ ΠΕΡΙΦΕΡΙΚΩΝ ΑΓΓΕΙΑΚΩΝ ΚΑΘΕΤΗΡΩΝ. Μαντηλάκια μιας χρήσης εμποτισμένα με χλωρεξιδίνη 2% με 70% ισοπροπυλική αλκοόλη για την απολύμανση κεντρικών και περιφερικών αγγειακών καθετήρων. Σε ατομική συσκευασία ανά μαντηλάκι διαστάσεων περίπου 10X19 cm. Να παρέχει ταχεία αντισηψία έναντι ευρέος φάσματος μικροβίων και συγχρόνως μακρά υπολειμματική απολυμαντική δράση. Να έχει βακτηριοκτόνο δράση σύμφωνα με το πρότυπο EN 13727, ζυμοκτόνο σύμφωνα με το EN 13624, ιοκτόνο EN 14476. Να κατατεθούν μελέτες τεκμηρίωσης. Να φέρουν σήμανση CE καθώς και καταχώρηση στο PCN. Σε συσκευασία 100-200 τμχ. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του προϊόντος, τα εξής δικαιολογητικά: α) το Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο (για εισαγόμενα προϊόντα) και το ισχύον Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (878/2020) με την πιστή μετάφραση τους στα ελληνικά, β) αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN, γ) το ισχύον CE του προϊόντος από τον κοινοποιημένο οργανισμό, δ) αντίγραφο της καταχώρησης του σκευάσματος στον ΕΟΦ, στο μητρώο Ιατροτεχνολογικών προϊόντων, ε) τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485:2016 και ISO	ΤΜΧ	6%	2000	0,060 €

		14001:2015.				
18	73015	ΕΜΠΟΤΙΣΜΕΝΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΑ & ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ. Να μην περιέχουν φαινόλες, αλδεΐδες. Εάν περιέχουν αλκοόλες (αιθανόλη ή ισοπροπανόλη), να αναγράφεται ρητά το είδος και η ποσοστιαία περιεκτικότητα τους καθώς και η συμβατότητα του προϊόντος με τις επιφάνειες και τον ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό για τα οποία προορίζεται. Να είναι κατάλληλα για ευαίσθητες επιφάνειες και ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό (θερμοκοιτίδες, μόνιτορ, καλώδια, κεφαλές υπερήχων, εργαλεία που δεν εμβαπτίζονται σε νερό, οξύμετρα κλπ.). Να έχουν βακτηριοκτόνο δράση σύμφωνα με το πρότυπο EN 13727/ EN 16615, μυκητοκτόνο δράση σύμφωνα με το πρότυπο EN 13624, ιοκτόνο δράση σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476 και μυκοβακτηριδικό δράση σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348. Βασικό κριτήριο αξιολόγησης θα είναι ο ελάχιστος χρόνος δράσης του προϊόντος έναντι των παραπάνω παθογόνων με μέγιστο χρόνος δράσης έως 5 λεπτά. Να έχουν ανθεκτική κατασκευή, να μην σκίζονται και να μην αφήνουν ινίδια (non woven). Να διατίθενται σε συσκευασία έως 200 τεμαχίων, με επανακλειόμενο καπάκι ασφαλείας τύπου flip-top ή ισοδύναμο, ώστε να εξασφαλίζεται η διατήρηση της υγρασίας και η αποφυγή επιμόλυνσης. Το προϊόν να φέρει επισήμανση CE να είναι καταχωρημένο στο PCN και να έχει άδεια κυκλοφορίας ως βιοκτόνο τύπου TP2. Να κατατεθούν για την αξιολόγηση του προϊόντος, τα εξής δικαιολογητικά: το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας του προϊόντος με την πιστή μετάφραση του στα ελληνικά, το τεχνικό φυλλάδιο στα ελληνικά και τα πιστοποιητικά ISO 9001:2015, ISO 14001:2015. Η αξιολόγηση θα πραγματοποιηθεί κατόπιν δειγματοληψίας. Να συνοδεύονται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών με αναφορά σε αποτελέσματα από διαπιστευμένα εργαστήρια.	TMX	6%	5000	0,220 €
19	23838	ΥΓΡΟ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ. 1. Να εξατμίζεται και να παράγει ξηρή ομίχλη κατάλληλη για ξηρό ψεκασμό. 2. Να έχει αντιϊκή και αντιβακτηριδιακή δράση. 3. Να μην μένουν επιβλαβή κατάλοιπα στον αέρα. 4. Να είναι φιλικό προς το περιβάλλον. 5. Να είναι υγρό έτοιμο προς χρήση και να περιέχει υπεροξειδίο του υδρογόνου χωρίς υπεροξικό οξύ. 6. Να είναι εξαιρετικά αποτελεσματικό σε παθογόνους παράγοντες και να περιέχει ολοκληρωτική και αποτελεσματική απολύμανση σε επιφάνειες που είναι να προσεγγιστούν. 7. Να είναι δυνατή η επαναχρησιμοποίηση των επιφανειών σε σύντομο χρονικό διάστημα. 8. Να είναι συμβατό με μηχάνημα απολύμανσης	ΛΙΤ	6%	10	40,000 €

		VIROCLEANEASY.				
Ο.Μ. ΓΙΑΝΝΙΤΣΩΝ						
Α/Α		ΠΕΡΙΓΡΑΦΗ	ΜΟΝΑ ΔΑ	Φ.Π. Α	ΖΗΤΟΥΜΕΝΗ ΠΟΣΟΤΗΤΑ	ΤΙΜΗ ΑΝΑ ΜΟΝΑΔΑ
1		ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΔΑΠΕΔΩΝ ΜΕΓΑΛΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ - Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό-καθαριστικό επιφανειών, χώρων και εξοπλισμού. - Χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. - Να περιέχει 2 ή περισσότερες δραστικές ουσίες εκ των οποίων ή μία να είναι οπωσδήποτε άλας τεταρτοταγούς αμμωνίου. - Να είναι δραστικό έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (+) και gram (-)] σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13727 και EN 16615, β) Ιών (HBV, HIV, HCV κλπ) σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476, γ) Ζυμομυκήτων σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624 και EN 16615, δ) Μυκοβακτηριδίου της φυματίωσης σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348, ε) Πολυανθεκτικών στελεχών (MRSA, Acinetobacter Baumannii, Klebsiella Pneumoniae, Pseudomonas Aeruginosa) τα οποία θα περιγράφονται στο συνοδευτικό έντυπο ή/και σε συνοδευτικές μελέτες. - Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα EN, για τη ζητούμενη χρήση (απολύμανσης επιφανειών στον ιατρικό τομέα) με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. - Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες. - Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 30 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. - Να είναι συμβατό με επιφάνειες από μέταλλο, πλαστικό, PVC, linoleum, μάρμαρο, πλακάκι, υλικό θερμοκοιτίδων, monitors, κλπ. - Να είναι καταχωρημένο στο PCN εφόσον έχει	ΛΙΤΡΟ	6%	180	11,00 €

		επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο, να έχει άδεια από τον ΕΟΦή της Ευρωπαϊκή Ένωσης ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 2,επισήμανση CE και καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ Να περιέχεται <u>σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα</u> και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο.				
2		• ΠΡΟΪΟΝ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΣΕ ΣΠΡΕΪ ΜΙΚΡΩΝ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΑΛΚΟΟΛΕΣ (ΜΕ ΨΕΚΑΣΜΟ) • Υγρό απολυμαντικό μικρών επιφανειών με αλκοόλες συγκέντρωσης 60% μέχρι 90% v/v, για χρήση με ψεκασμό. • Χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες και χλώριο. • Να είναι δραστικό έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (-) και gram (+)] σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13727 και EN 17387 β) Μυκήτων σύμφωνα με τα πρότυπα EN 13624 και EN 17387, γ) Ιών και χωρίς περίβλημα (HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, κ.λπ) σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14476 και EN 16777, δ) Μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348 και ε) Πολυανθεκτικών στελεχών (π.χ MRSA, Acinetobacter Baumannii), τα οποία θα περιγράφονται στο συνοδευτικό έντυπο ή/και σε συνοδευτικές μελέτες. • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα EN για τη ζητούμενη χρήση (απολύμανσης επιφανειών στον ιατρικό τομέα), με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. • Να μην οξειδωτικό για τις επιφάνειες. • Να μην είναι τοξικό για τον χρήστη. • Να εξατμίζεται γρήγορα, χωρίς να αφήνει στίγματα, ίχνη ή κατάλοιπα. • Να είναι <u>έτοιμο προς χρήση σε δοχείο ως 1 λίτρου</u> με δωρεάν συσκευή ψεκασμού για κάθε δοχείο. Να είναι καταχωρημένο στο PCN εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο, να έχει άδεια από τον ΕΟΦή της Ευρωπαϊκή Ένωσης ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 2 σήμανση CE, καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ.	ΛΙΤΡΟ	6%	100 0	4,50 €

3	• ΠΡΟΪΟΝ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟΥ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΚΑΙ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΣΕ ΧΩΡΟΥΣ ΔΙΑΧΕΙΡΙΣΗΣ ΤΡΟΦΙΜΩΝ • Συμπυκνωμένο υγρό απολυμαντικό /καθαριστικό δαπέδων, επιφανειών, εξοπλισμού σε χώρους διαχείρισης τροφίμων. • Χωρίς αλκοόλες, αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο. • Να είναι δραστικό έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (-) και gram (+)] σύμφωνα με τα πρότυπα EN 1276 και EN 13697, β) Ζυμομυκήτων σύμφωνα με τα πρότυπα EN 1650 και EN 13697, γ) Ιών (HBV, HIV, HCV, κλπ), σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476. • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα EN για τη ζητούμενη χρήση (απολύμανσης επιφανειών σε χώρους παρασκευής τροφίμων), με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Ο χρόνος δράσης να είναι εντός 15 - 30 λεπτών για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. • Να έχει ισχυρή καθαριστική δράση έναντι ρύπων λιπαρής σύστασης και να μην αφήνει κατάλοιπα. • Να είναι συμβατό με τις επιφάνειες και τον εξοπλισμό των μαγειρείων και λοιπών χώρων εστίασης (π.χ. μηχανές κοπής κιμά, κλπ), καθώς και των θαλάμων συντήρησης των τροφίμων. • Να διατίθεται σε συσκευασία μέχρι 5 λίτρα και να συνοδεύεται από δωρεάν δοσομετρική αντλία ή άλλο δοσομετρικό δοχείο. • Να είναι καταχωρημένο στο PCN εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο και να έχει άδεια από τον ΕΟΦ ή της Ευρωπαϊκή Ένωσης ως βιοκτόνο προϊόν Τ.Π 2 . Να αναφέρονται οι αραιώσεις και ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος για καθαρές και ρυπαρές (dirty) συνθήκες.	ΛΙΤΡΟ	6%	23	9,00 €
4	• ΕΙΔΙΚΑ ΜΑΝΤΗΛΑΚΙΑ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗΣ ΕΠΙΦΑΝΕΙΩΝ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΟ ΔΡΑΣΗ • Απολυμαντικά μαντηλάκια έτοιμα προς χρήση απολύμανσης επιφανειών ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού όπως, κεφαλές υπερήχων, monitors, συσκευές ΜΕΘ, θερμοκοιτίδες, καλώδια, οξύμετρα, συσκευές που δεν εμβαπτίζονται σε νερό, κ.λπ). • Εμποτισμένα σε διάλυμα που δεν περιέχει αλδεΐδες, φαινόλες, αλκοόλες. • Να περιέχει μία ή περισσότερες δραστικές ουσίες, που πιστοποιημένα επιτυγχάνουν τουλάχιστον υψηλού βαθμού απολύμανση (π.χ υπεροξείδιο του υδρογόνου, υπεροξικό οξύ, χλώριο κ.λπ). • Να είναι δραστικά έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (-	ΤΕΜΑΧ ΙΟ	6%	600	0,22 €

		) και gram (+)] σύμφωνα με το πρότυπο EN 13727 και EN 16615, β) Μυκήτων σύμφωνα με το πρότυπο EN 13624 και EN 16615, γ) Ιών (HBV, HIV, HCV, Adeno, Nogo, κλπ) σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476δ) Μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348 και ε) Σποροκτόνα (Clostridium Difficile) σύμφωνα με το πρότυπο EN 17126, EN 17846 και EN 16615. • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα EN για τη ζητούμενη χρήση με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5 λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος. Ο χρόνος δράσης να πιστοποιείται από τον κατασκευαστικό οίκο. • Να έχουν ανθεκτική κατασκευή από non woven υλικό υψηλού βάρους ($\geq 45 \text{ gr/m}^2$), να μην σκίζονται και να μην αφήνουν ινίδια. • Να προσφέρονται είτε σε ατομική συσκευασία είτε σε πρακτική συσκευασία έως 200 τεμαχίων, που να επιτρέπει τη μεμονωμένη χρήση μερικών από αυτά και να διασφαλίζει τη διατήρηση της υγρασίας και τη μη επιμόλυνση των υπολοίπων (σύστημα flip top). • Να φέρει επισήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν, καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ και καταχώρηση στο PCN εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί ως επικίνδυνο. 1 TEM = 1 ΜΑΝΤΗΛΑΚΙ				
5		• ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ-ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΧΩΡΙΣ ΑΛΔΕΥΔΕΣ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΜΕ ΕΜΒΑΠΤΙΣΗ • Συμπυκνωμένο απολυμαντικό (για προαπολύμανση)-καθαριστικό υγρό χειρουργικών εργαλείων και ενδοσκοπίων χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες ή χλώριο, με εμβάπτιση στο χέρι και σε πλυντήριο υπερήχων. • Να είναι βακτηριοκτόνο σύμφωνα με τα Ευρωπαϊκά πρότυπα EN 13727 και EN 14561, μυκητοκτόνο με τα πρότυπα EN 13624 και EN 14562, ιοκτόνο (HIV, HBV, HCV) σύμφωνα με τα EN 14476 και EN 17111 σε χρόνο 5-15 λεπτά παρουσία οργανικού φορτίου (dirty conditions) και φυματιοκτόνο σύμφωνα με τα πρότυπα EN 14348 και EN 14563 σε χρόνο 10 με 30 λεπτά. Να υποβληθούν πίνακες αποτελεσματικότητας. • Να περιέχει ως καθαριστικούς παράγοντες	ΛΙΤΡΟ	6%	38	16,50 €

		συνδυασμό τριών τουλάχιστον διαφορετικών ομάδων ένζυμων για αποτελεσματικό καθαριστικό αποτέλεσμα σε πρωτεΐνες, λίπη και άμυλο. • Να είναι κατάλληλο και για πολύωρη εμβάπτιση έως 72 ωρών (να το προτείνει ο κατασκευαστικός οίκος στο τεχνικό του φυλλάδιο). • Δραστικό έναντι του biofilm. Να κατατεθεί η μελέτη τεκμηρίωσης. • Να διατίθεται σε συσκευασία έως 5lt και να συνοδεύεται από δοσομετρική αντλία. • Να δίνεται για την οικονομική αξιολόγηση του είδους το κόστος διαλύματος έπειτα από την προτεινόμενη αραιώση για το σύνολο του ζητούμενου φάσματος απολύμανσης για δράση στα 15 λεπτά. Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους τα εξής δικαιολογητικά: Αγγλικό τεχνικό φυλλάδιο του προϊόντος με την πιστή μετάφραση του στα Ελληνικά, το επικαιροποιημένο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας (Ελληνικό, Αγγλικό), η σήμανση CE Mark του προϊόντος από κοινοποιημένο οργανισμό σύμφωνα με τον ισχύοντα κανονισμό MDR 745/20017, η καταχώρηση στο PCN εφόσον απαιτείται σύμφωνα με την ισχύουσα νομοθεσία, η καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ και το ισχύον πιστοποιητικό διαχείρισης της ποιότητας κατά ISO 13485:2016 του παραγωγού και του διανομέα.				
6		• . ΥΓΡΟ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ, ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΟΡΘΟΦΘΑΛΔΕΪΔΗ • Απολυμαντικό και σποροκτόνο διάλυμα ορθοφθαλδεΐδης. • Έτοιμο προς χρήση χωρίς ενεργοποίηση. • Δραστικό έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (-) και gram (+)] σύμφωνα με το πρότυπο EN 13727 και EN 14561, β) Μυκήτων σύμφωνα με το πρότυπο EN 13624 και EN 14562, γ) Ιών (HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, Polio, κλπ) σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476 και EN 17111, δ) Μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348 και EN 14563 και ε) Σπόρων σύμφωνα με το πρότυπο EN 17126. • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα EN για τη ζητούμενη χρήση (απολύμανσης εργαλείων στον ιατρικό τομέα), με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 5λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος, πλην της	ΛΙΤΡΟ	6%	95	9,70 €

		σποροκτόνου δράσης που δεν πρέπει να ξεπερνά τα 30 λεπτά, με σαφή αναφορά στην λογαριθμική μείωση ($\geq 4 \log$). • Να μην είναι διαβρωτικό και οξειδωτικό. • Να είναι συμβατό με τα υλικά κατασκευής των ενδοσκοπίων του νοσοκομείου μας. Να κατατεθούν οι αντίστοιχες πιστοποιήσεις κατασκευαστών ενδοσκοπίων. • Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. • Το έτοιμο διάλυμα χρήσης να είναι σταθερό για τουλάχιστον 5 ημέρες χωρίς περιορισμό στις εμβαπτίσεις. • Να κατατεθούν το φυλλάδιο του προϊόντος (ξενόγλωσσο και ελληνικό). • Στην περίπτωση που από τους διεθνείς κανονισμούς, οδηγίες και την Ελληνική νομοθεσία, απαιτείται αδρανοποίηση του διαλύματος για την ασφαλή απόρριψη του στο αποχετευτικό δίκτυο, η αδρανοποιητική ουσία (π.χ. γλυκίνη), θα παρέχεται δωρεάν στην κατάλληλη ποσότητα. • Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν, καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ και καταχώρηση στο PCN εφόσον έχει επισημανθεί ως επικίνδυνο. • Να διατίθεται σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα. • Θα ληφθεί υπόψη το κόστος χρήσης ανά ημέρα, με αναγωγή. Να παρέχονται δωρεάν χημικοί δείκτες για τον έλεγχο της δραστηριότητας του διαλύματος, οι προδιαγραφές των οποίων παρατίθενται στο τέλος του πίνακα.				
7		▪ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΣΕ ΜΟΡΦΗ ΣΚΟΝΗΣ ΜΙΑΣ ΔΟΣΗΣ ΣΕ ΦΑΚΕΛΙΣΚΟΥΣ ΓΙΑ ΥΨΗΛΟΥ ΒΑΘΜΟΥ ΑΠΟΛΥΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΣΠΟΡΟΚΤΟΝΙΑ ΕΝΔΟΣΚΟΠΙΩΝ ΚΑΙ ΘΕΡΜΟΕΥΑΙΣΘΗΤΟΥ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟΥ ΜΕ ΥΠΕΡΟΞΙΚΟ ΟΞΥ (ΣΚΟΝΗ ΜΙΑΣ ΔΟΣΗΣ) ▪ Υψηλού βαθμού απολυμαντικό και σποροκτόνο προϊόν υπεροξικού οξέως, σε μορφή <u>σκόνης μιας δόσης</u>. ▪ Δραστικό έναντι: α) Βακτηριδίων [gram (-) και gram (+)] σύμφωνα με το πρότυπο EN 13727 και EN 14561, β) Μυκήτων σύμφωνα με το πρότυπο EN 13624 και EN 14562, γ) Ιών (HBV, HIV, HCV, Adeno, Noro, κλπ) σύμφωνα με το πρότυπο EN 14476 και EN 17111, δ) Μυκοβακτηριδίων σύμφωνα με το πρότυπο EN 14348 και EN 14563 και ε) Σπόρων Cl.difficile σύμφωνα με το πρότυπο EN 17126. ▪ Ο χρόνος επίτευξης του απολυμαντικού αποτελέσματος να μην υπερβαίνει τα 15λεπτά για το σύνολο του επιθυμητού φάσματος	TEMAX IO	6%	180	5,10 €

		▪ Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα ΕΝ για τη ζητούμενη χρήση (απολύμανσης εργαλείων στον ιατρικό τομέα), με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. ▪ Να είναι συμβατό με τα υλικά κατασκευής των ενδοσκοπίων του νοσοκομείου μας. Να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας κατασκευαστών ενδοσκοπίων. ▪ Να περιέχει αντιδιαβρωτικούς παράγοντες για προστασία των οργάνων. ▪ Να παρέχονται εγγυήσεις σε περίπτωση βλάβης εξ' αιτίας της μη συμβατότητας του προϊόντος. • Σε περίπτωση που απαιτείται χρήση ενεργοποιητή, αυτός να συμπεριλαμβάνεται στη συσκευασία. • Να κατατεθούν το φυλλάδιο του προϊόντος (ξενόγλωσσο και ελληνικό). • Να φέρει σήμανση CE mark ως ιατροτεχνολογικό προϊόν, καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών του Ε.Ο.Φ και καταχώρηση στο PCN, εφόσον έχει επισημανθεί/ταξινομηθεί, ως επικίνδυνο. 1 ΔΟΣΗ = 1 ΦΑΚΕΛΑΚΙ = 1 ΤΕΜ				
8		• ΥΓΡΟ ΑΠΟΡΡΥΠΑΝΤΙΚΟ ΚΑΙ ΑΠΟΛΥΜΑΝΤΙΚΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΓΙΑ ΑΥΤΟΜΑΤΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ • Υγρό απορρυπαντικό με απολυμαντικές ιδιότητες, αλκαλικής σύστασης, χωρίς αλδεΐδες, φαινόλες, οξέα και χλώριο, για χρήση σε αυτόματο πλυντήριο χειρουργικών εργαλείων. • Με αλκαλικό pH διαλύματος 11-13, κατάλληλο για θερμική και χημικοθερμική απολύμανση. • Να είναι βακτηριοκτόνο, μυκητοκτόνο, ιοκτόνο σύμφωνα με τα ευρωπαϊκά πρότυπα ελέγχου εντός το πολύ 10 λεπτών και σε θερμοκρασίες 50οC έως 60οC. • Να διαλύει το βιολογικό φορτίο σε λίγο χρόνο από τα δύσκολα σημεία των εργαλείων. Να είναι χαμηλού αφρισμού. • Να είναι συμβατό με τα υλικά κατασκευής των εργαλείων (να κατατεθούν πιστοποιητικά συμβατότητας από κατασκευάστριες εταιρείες). Να φέρει σήμανση CE ως ιατροτεχνολογικό προϊόν από κοινοποιημένο οργανισμό και καταχώρηση στο μητρώο ιατροτεχνολογικών προϊόντων του Ε.Ο.Φ και να κατατεθεί αντίγραφο αυτών . Να κατατεθεί αντίγραφο της καταχώρησης στο PCN . • Σε εύχρηστη συσκευασία μέχρι 5 λίτρα με	ΛΙΤΡΟ	6%	110	14,00 €

		χρωματική κωδικοποίηση στο καπάκι για αποφυγή σφάλματος κατά την τοποθέτηση στην αντλία του πλυντηρίου. • Να κατατεθεί για την τεχνική αξιολόγηση του είδους το πρωτότυπο (Αγγλικό) τεχνικό φυλλάδιο(prospectus) της κατασκευάστριας εταιρείας μεταφρασμένο και στην ελληνική, το Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με 1907/2006/ΕΚ, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει σύμφωνα με Κανονισμό 878/2020/ΕΕ σε συμμόρφωση με CLP 1272/2008/ΕΚ (Αγγλικό και Ελληνικό), τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485 και ISO 14001 (περιβαλλοντολογικό) καθώς και ότι άλλο ζητείται από τις προδιαγραφές του είδους. • Να δίνεται το κόστος διαλύματος στη συνιστώμενη αραιώση για το ζητούμενο φάσμα δράσης εντός 10 λεπτών. • Το υλικό θα κατακυρωθεί στην ίδια εταιρεία με το υγρό ουδετεροποιητικό και το υγρό διαβρεκτικό λόγω συμβατότητας.				
9		• ΟΥΔΕΤΕΡΟΠΟΙΗΤΙΚΟ ΥΓΡΟ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΕ ΠΛΥΝΤΗΡΙΑ • Συμπυκνωμένο όξινο υγρό ουδετεροποιητικό για πλυντήρια εργαλείων. • Να είναι μίγμα οργανικού και ανόργανου οξέως σε περιεκτικότητα άνω του 50%, χωρίς στασιενεργά, κατάλληλο για την εξουδετέρωση αλκαλικών υπολειμμάτων σε αυτόματα πλυντήρια και για την απομάκρυνση των αλάτων του νερού και των οξειδώσεων από την επιφάνεια των εργαλείων. • Να συνοδεύεται από πιστοποιητικά συμβατότητας από εταιρείες πλυντηρίων Miele ,Getinge, Smeg κ.λπ (όχι αντιπροσώπων) • Να είναι συμβατό με το απορρυπαντικό και το διαβρεκτικό χρήσης και να κατατεθεί βεβαίωση του κατασκευαστή με τις ονομασίες των προϊόντων. • Σε συσκευασία έως 5 λίτρων με χρωματική κωδικοποίηση στο καπάκι για αποφυγή σφάλματος κατά την τοποθέτηση στην αντλία του πλυντηρίου και να δίνεται και το κόστος προϊόντος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραιώση για οικονομική αξιολόγηση • Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους το ξενόγλωσσο(Αγγλικό) φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα Ελληνικά, το Αγγλικό και Ελληνικό επικαιροποιημένο Δελτίο Δεδομένων	ΛΙΤΡΟ	24%	50	12,50 €

		Ασφαλείας σύμφωνα με την Κανονισμό EC1907/2006, αντίγραφο της σήμανσης CE, αντίγραφο της καταχώρησης σε PCN και ΕΟΦ(μητρώο ιατροτεχνολογικών), τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485 και ISO 14001 (περιβαντολογικό) και ότι άλλο ζητείται από τις προδιαγραφές του είδους.				
10		• ΥΓΡΟ ΔΙΑΒΡΕΚΤΙΚΟ ΓΙΑ ΠΛΥΝΤΗΡΙΟ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ ΣΕ ΣΥΣΚΕΥΣΙΑ ΕΩΣ 5 ΛΙΤΡΩΝ • Υγρό συμπυκνωμένο διαβρεκτικό για χειρουργικά εργαλεία που καθαρίζονται σε αυτόματα πλυντήρια. • Να περιέχει μίγμα μη ιονικών τασιενεργών σε υψηλή περιεκτικότητα 15-30%, με προσθήκη οργανικών οξέων σε ελαφρά όξινο pH διαλύματος 3-5, ώστε να βοηθάει στο στέγνωμα των χειρουργικών εργαλείων μειώνοντας τον χρόνο και την θερμοκρασία στεγνώματος ενώ ταυτόχρονα να ουδετεροποιεί τα πιθανά αλκαλικά υπολείμματα από την φάση της πλύσης. • Να ξεπλένεται εύκολα και να μην αφήνει στίγματα στα χειρουργικά εργαλεία ακόμα και με την χρήση αποσκληρυνμένου νερού. • Να είναι βιοσυμβατό σύμφωνα με το Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 10993-1 και να μην επηρεάζει τα χειρουργικά εργαλεία και τον ιατροτεχνολογικό εξοπλισμό. Να κατατεθεί η τεκμηρίωση. • Να είναι συμβατό με το απορρυπαντικό και ουδετεροποιητικό χρήσης και να κατατεθεί βεβαίωση του κατασκευαστή με τις ονομασίες των προϊόντων. • Να διατίθεται σε συσκευασία 5 λίτρων με χρωματική κωδικοποίηση στο καπάκι για αποφυγή σφάλματος κατά την τοποθέτηση στην αντλία του πλυντηρίου και να δίνεται και το κόστος προϊόντος έπειτα από την προτεινόμενη κατασκευαστική αραίωση για οικονομική αξιολόγηση. • Να κατατεθούν για την τεχνική αξιολόγηση του είδους το ξενόγλωσσο (Αγγλικό) φυλλάδιο με πιστή μετάφραση στα Ελληνικά, το Αγγλικό και Ελληνικό επικαιροποιημένο Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας σύμφωνα με την Κανονισμό EC 1907/2006, αντίγραφο της σήμανσης CE, αντίγραφο της καταχώρησης σε PCN και ΕΟΦ (μητρώο ιατροτεχνολογικών), τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης της ποιότητας του παραγωγού και του διανομέα κατά ISO 13485 και ISO 14001 (περιβαντολογικό) και ότι άλλο ζητείται από τις προδιαγραφές του είδους. ΣΗΜΑΝΤΙΚΗ ΣΗΜΕΙΩΣΗ: Για λόγους εύρυθμης	ΛΙΤΡΟ	24%	36	10,60 €

		λειτουργίας των πλυντηρίων καισυμβατότητας μεταξύ των χημικών τα απορρυπαντικά των πλυντηρίων (απορρυπαντικό,ουδετεροποιητικό, διαβρεκτικό) θα αξιολογηθούν από κοινού και θα κατακυρωθούν σεέναν μειοδότη με προϊόντα ενός παραγωγού, ο οποίος θα καλύπτει τις τεχνικέςπροδιαγραφές των ειδών και θα αποδίδει το χαμηλότερο κόστος πλύσης.				
11		• ΑΝΤΙΣΗΠΤΙΚΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΧΛΩΡΕΞΙΔΙΝΗΣ 2% ΣΕ ΙΣΟΠΡΟΠΥΛΙΚΗ ΑΛΚΟΟΛΗ 70% ΣΕ ΜΟΡΦΗ SPRAY ΓΙΑ ΚΑΘΑΡΙΣΜΟ ΔΕΡΜΑΤΟΣ • spray έως 250ml για την απολύμανση κεντρικών καθετήρων (π.χ.μονού ή πολλών αυλών, Swan-Ganz κλπ),περιφερικών καθετήρων, εμφυτεύσιμων καθετήρων (π.χ. Hickman , Brovial, Grohong, Quinton), ολικά εμφυτεύσιμων ενδοαγγειακών συσκευών (ports), σημείων σύνδεσης καθετήρων και συσκευών έγχυσης (Hub), συστημάτων παρακολούθησης πίεσης (σε σύνδεση με τους αρτηριακούς καθετήρες), στηθοσκοπίων και οποιουδήποτε άλλου ιατροτεχνολογικού προϊόντος της εισόδου του κεντρικού φλεβικού καθετήρα και των 3way • Να είναι δραστικό έναντι βακτηριδίων gram - και gram +, μυκήτων, ιών και πολυανθεκτικών στελεχών (MRSA, VRE, Acinetobacter Baumanii, Klebsiella Pneumoniae, Pseudomonas Aeruginosa), σύμφωνα με τα προβλεπόμενα Ευρωπαϊκά πρότυπα. Να κατατεθούν οι σχετικές μελέτες. • Να συνοδεύεται από πίνακα φάσματος και αποτελεσματικότητας έναντι μικροοργανισμών σύμφωνα με τα ΕΝ για τη ζητούμενη χρήση (καθαρισμός και αντισηψία δέρματος), με στοιχεία από μελέτες διαπιστευμένων φορέων. • Να προσφέρεται σε εύχρηστη συσκευασία • Να φέρει έγκριση από τον ΕΟΦ ή Ευρωπαϊκή άδεια ως βιοκτόνο προϊόν ΤΠ1 και εφόσον ταξινομείται ως επικίνδυνοείτε λόγω των φυσικοχημικών του ιδιοτήτων, είτε λόγω των επιπτώσεων του στην ανθρώπινη υγεία, να είναι καταχωρημένο στο PCN. Να κατατεθούν αντίγραφα αυτών.	TEMAX IO	6%	28	8,50 €
12		• ΥΓΡΟ ΚΑΘΑΡΙΣΤΙΚΟ ΧΕΡΙΩΝ • Υγρό κρεμοσάπουνο για καθαρισμό χεριών και δέρματος με ουδέτερο pH 5,5, κατάλληλο για συχνή χρήση • Να μη δημιουργεί ξηροδερμίες ή ερεθισμούς • Να είναι δερματολογικά ελεγμένο με μελέτες,(να κατατεθούν οι μελέτες) με περιεκτικότητα καθαριστικών συστατικών (τασιενεργών) ≥10%, χωρίς σάπωνες αλκάλια , με γλυκερίνη και βιταμίνεςόπως πανθενόλη (βιταμίνη B5) , βιταμίνη Ε κ.λπ για βαθιά ενυδάτωση με ταυτόχρονη φροντίδα και θρέψη	ΛΙΤΡΟ	24%	580	2,80 €

		του ξηρού και ερεθισμένου δέρματος, υποστηρίζοντας τη διατήρηση της υγείας του δερματικού φραγμού. - Με ήπιους αντισηπτικούς παράγοντες, να περιέχει μία ή περισσότερες ουσίες σαν συντηρητικά συστατικά για τη μη ανάπτυξη μικροβίων, όπως αυτά χαρακτηρίζονται στο ΦΕΚ 329, τεύχος δεύτερο 21/4/1997 ΚΥΑ 6α/οικ..320 παράρτημα VI (εκτός Triclosan και φορμαλδεΰδης). - Να αναφέρονται τα συστατικά του προϊόντος στην ετικέτα του (στα ελληνικά). Καταχώρηση στην Ευρωπαϊκή πλατφόρμα CPNP ως καλλυντικό προϊόν. - Σε συσκευασία 1 λίτρου με ενσωματωμένη αντλία σε κάθε δοχείο για αποφυγή επιμόλυνσης το περιεχομένου.				
--	--	---	--	--	--	--

ΣΗΜΕΙΩΣΗ: ΤΑ ΠΡΟΣΦΕΡΟΜΕΝΑ ΕΙΔΗ ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΙΝΑΙ ΑΠΟΛΥΤΑ ΣΥΜΒΑΤΑ ΜΕ ΤΟΝ ΙΑΤΡΟΤΕΧΝΟΛΟΓΙΚΟ ΕΞΟΠΛΙΣΜΟ ΠΟΥ ΔΙΑΘΕΤΟΥΝ ΟΙ ΥΓ. ΜΟΝΑΔΕΣ ΤΟΥ ΓΕΝΙΚΟΥ ΝΟΣΟΚΟΜΕΙΟΥ ΠΕΛΛΑΣ ΚΑΙ ΣΥΓΚΕΚΡΙΜΕΝΑ:

ΑΥΤΟΜΑΤΑΠΛΥΝΤΗΡΙΑ ΧΕΙΡΟΥΡΓΙΚΩΝ ΕΡΓΑΛΕΙΩΝ

(Οι αναγραφόμενες ποσότητες είναι ενδεικτικές και έχουν προσδιοριστεί κατ' εκτίμηση των αναγκών της Αναθέτουσας Αρχής, με βάση την κατανάλωση αντίστοιχων ειδών κατά τα προηγούμενα έτη. Η Αναθέτουσα Αρχή δεν έχει υποχρέωση να εξαντλήσει τις ποσότητες αυτές ή τον προϋπολογισμό της προμήθειας, εφόσον τούτο δεν επιβάλλεται από τις ανάγκες του, όπως αυτές θα διαμορφωθούν στη διάρκεια της σύμβασης.

Οι ενδεικτικές τιμές ανά είδος αποτελούν ανώτατο όριο προσφοράς των συμμετεχόντων και υπολογίσθηκαν με βάση συμβατικές τιμές ανάλωσης των εν λόγω ειδών της Αναθέτουσας Αρχής, έρευνα τιμών αγοράς και πιθανή ανατίμηση των ειδών).

ΕΙΔΙΚΟΙ ΟΡΟΙ ΔΙΑΚΗΡΥΞΗΣ ΔΙΑΓΩΝΙΣΜΟΥ

ΓΕΝΙΚΑ

- Όλα τα προσφερόμενα προϊόντα να είναι μη βλαπτικά για τον ανθρώπινο οργανισμό κατά τον προτεινόμενο τρόπο χρήσης, θα πρέπει να διατηρούν την αξία των αντικειμένων δηλαδή να μην έχουν καταστρεπτικές για αυτά ιδιότητες και να είναι συμβατά με διάφορα υλικά ανοξειδωτά, εμαγιέ, ακρυλικά, κ.α.
- Απαραιτήτως να αναφέρονται η τιμή ανά λίτρο του πυκνού διαλύματος και του έτοιμου προς χρήση διαλύματος βάσει της αραιώσης που προτείνεται από τον κατασκευαστή για το χρόνο και το φάσμα δράσης που ζητείται από τους ειδικούς όρους των τεχνικών προδιαγραφών. Η αξιολόγηση θα γίνει ανά λίτρο έτοιμου διαλύματος για το ζητούμενο χρόνο και το μικροβιακό φάσμα.
- Τα τεχνικά χαρακτηριστικά των προϊόντων θα αξιολογηθούν σύμφωνα με τα επίσημα ενημερωτικά φυλλάδια του κατασκευαστή, την άδεια του Ε.Ο.Φ., την καταχώρησή τους στο PCN, εφόσον έχει επισημανθεί ως επικίνδυνα, το Εθνικό Μητρώο Χημικών Προϊόντων και την πιστοποίηση από εξουσιοδοτημένα μικροβιολογικά εργαστήρια.
- Η αξιολόγηση των αραιώσεων, των ενδείξεων, της αποτελεσματικότητας και του χρόνου επίτευξης του επιθυμητού αποτελέσματος ενός προϊόντος, θα γίνει βάσει των στοιχείων που αναγράφονται στο

Ξενόγλωσσο φυλλάδιο της κατασκευάστριας εταιρείας, το οποίο θα πρέπει, για λόγους πιστοποίησης, να υπάρχει αναρτημένο στην επίσημη ιστοσελίδα του κατασκευαστικού οίκου.

- Εάν το προϊόν χρησιμοποιείται πρώτη φορά και δεν υπάρχει εμπειρία, το Νοσοκομείο, έχει δικαίωμα να προσβάλλει τη σύμβαση εφ' όσον παρουσιαστούν προβλήματα στη χρήση ή στη συνεργασία με την εταιρεία.
- Μετά την κατακύρωση, ο κάθε προμηθευτής υποχρεούται για το προϊόν του να χορηγήσει δωρεάν στο Νοσοκομείο Α) δοσομετρικές αντλίες ή δοχεία (μεζούρες) και Β) καλαίσθητες και πλαστικοποιημένες πινακίδες σε μέγεθος Α4, κατάλληλες για ανάρτηση στους χώρους χρησιμοποίησης που θα περιέχουν:
 - ο Ονομασία προϊόντος
 - ο Οδηγίες χρήσης στα ελληνικά
 - ο Κινδύνους και μέτρα προφύλαξης στα ελληνικά
 - ο Αντίδοτα εάν απαιτούνται
 - ο Εργοστάσιο παρασκευής
 - ο Υπεύθυνο διανομής και κυκλοφορίας και τηλέφωνα επικοινωνίας.

ΕΙΔΙΚΑ

Για κάθε ένα από τα προσφερόμενα είδη είναι υποχρεωτική **επί ποινή απόρριψης** προσκόμιση των παρακάτω δικαιολογητικών:

- Αναλυτικό φύλλο συμμόρφωσης προς τις ζητούμενες τεχνικές προδιαγραφές κάθε ενός προϊόντος με αριθμητικές παραπομπές σε ξενόγλωσσα φυλλάδια, τεχνικά εγχειρίδια κλπ.
- Πιστοποιητικό χημικής σύνθεσης του προϊόντος στα Ελληνικά.

Να κατατεθούν ισχύοντα τα παρακάτω :

- Για τα απολυμαντικά επιφανειών, έγκριση από τον ΕΟΦ ή της Ευρωπαϊκής Ένωσης για τα απολυμαντικά επιφανειών/χώρων (Υπουργ. Απόφ. Υ1β/οικ.7723-Κυκλοφορία απολυμαντικών) απολυμαντικών και Κανονισμός ΕΕ 528/2012, όπως έχει εναρμονιστεί στην ελληνική νομοθεσία με την ΥΑ 4616/52519 ΦΕΚ 1367/2016.
- Προϊόντα που προορίζονται για απολύμανση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού δηλ. χειρουργικά εργαλεία, ενδοσκόπια, κλπ, πρέπει να φέρουν την επισήμανση CE, (δεν απαιτείται έγκριση από τον ΕΟΦ – Εγκύκλιος 25216/5-7-2000).
- Προϊόντα που προτείνονται για απολύμανση επιφανειών και απολύμανση ιατροτεχνολογικού εξοπλισμού, πρέπει να έχουν άδεια κυκλοφορίας από τον ΕΟΦ ή της Ευρωπαϊκής Ένωσης και επισήμανση CE.
- Για τα προϊόντα που ταξινομούνται ως επικίνδυνα είτε λόγω των φυσικοχημικών τους ιδιοτήτων είτε λόγω των επιπτώσεών τους στην υγεία, πρέπει να είναι καταχωρημένα στο PCN (PoisonCentreNotification).
- Γνωστοποίηση στο CPNP σε εφαρμογή του κανονισμού Νο 1223/2009 για την κυκλοφορία καλλυντικών προϊόντων (σαπούνια, κρέμες) σύμφωνα με την εγκύκλιο του Ε.Ο.Φ (αριθμ. πρωτ. 22247/15 - 3 - 2013).
- Συμμόρφωση του χημικού προϊόντος με τον Κανονισμό των Χημικών 1907/2006, γνωστό ως REACH (RegistrationEvaluationAuthorizationofChemicals), σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006 του Συμβουλίου. Η συμμόρφωση βεβαιώνεται μέσω του Σχετικού Δελτίου Ασφαλείας του προϊόντος, όπου γίνεται ειδική αναφορά για το REACH.
- Συμμόρφωση της ταξινόμησης και επισήμανσης των χημικών προϊόντων σε Εναρμόνιση με τον Κανονισμό CLP ή 1272/2008/ΕΚ, όπως αυτός ενσωματώνεται την Ελληνική Νομοθεσία. Ισχύει μόνο για προϊόντα που επισημαίνονται και βεβαιώνεται μέσω υποβολής δειγμάτων ετικέτας ή μέσω του Δελτίου Δεδομένων Ασφαλείας παρ. 2.2.
- Δελτίο Δεδομένων Ασφαλείας Προϊόντος (SafetyDataSheet) στα Ελληνικά για τα εγχώρια προϊόντα, και στα Αγγλικά αν πρόκειται για τα εισαγόμενα προϊόντα, μεταφρασμένο και στην Ελληνική από τους αντιπροσώπους των προμηθευτών, σύμφωνα με τον Κανονισμό 1907/2006/ΕΚ, όπως έχει τροποποιηθεί και ισχύει με τον Κανονισμό 878/2020/Ε.Ε
- Αντίγραφο επισήμανσης (ετικέτα) στα Ελληνικά. Οι ετικέτες των απορρυπαντικών και απολυμαντικών να φέρουν σήμανση και επισήμανση βάσει του κανονισμού CLP. Για εισαγόμενα προϊόντα να κατατεθεί και η πρωτότυπη Αγγλική ετικέτα.
- Αναλυτικό φυλλάδιο προϊόντος στα Ελληνικά αλλά και στα Αγγλικά, εάν πρόκειται για εισαγόμενο προϊόν, καθώς και οδηγίες χρήσης στα Ελληνικά.

- Βιβλιογραφική αναφορά και πίνακες αποτελεσματικότητας κατά οργανισμών –στόχων.
- Μελέτες και εκθέσεις των εργαστηριακών δοκιμών από αναγνωρισμένα εργαστήρια έγκυρων διαπιστευμένων φορέων που να βεβαιώνουν ότι οι προτεινόμενες από τον κατασκευαστή προς χρήση πυκνότητες, είναι αποτελεσματικές στον προτεινόμενο χρόνο δράσης και για συγκεκριμένα στελέχη, βάσει συγκεκριμένων Ευρωπαϊκών Προτύπων. Αν πρόκειται για εργαστήρια του εξωτερικού, να κατατεθούν οι πρωτότυπες ξενόγλωσσες εκθέσεις. Η επίσημη μετάφραση αυτών στην ελληνική να είναι διαθέσιμη σε περίπτωση που ζητηθεί η προσκόμισή τους από την επιτροπή αξιολόγησης. Να κατατεθεί το ισχύον πιστοποιητικό διαπίστευσης του εργαστηρίου που διενήργησε τις δοκιμές από τον Εθνικό Φορέα Διαπίστευσης της χώρας όπου δραστηριοποιείται αυτό (π.χ. ο Ε.ΣΥ.Δ. - Εθνικό Σύστημα Διαπίστευσης - για την Ελλάδα).
- Τα απολυμαντικά θα πρέπει να είναι ελεγμένα με εργαστηριακές δοκιμές, όπως αυτές περιγράφονται στο Ευρωπαϊκό πρότυπο EN 14885 και στις μεθοδολογίες ελέγχου Phase2 Step1 και Phase2 Step2, για την ζητούμενη χρήση (για εργαλεία, για επιφάνειες, κ.ο.κ. στον ιατρικό τομέα), από διαπιστευμένα εργαστήρια ή με test πραγματικών συνθηκών.
- Να κατατεθούν ισχύοντα πιστοποιητικά διασφάλισης ποιότητας, ανάλογα με το προσφερόμενο προϊόν από διαπιστευμένους φορείς, σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική και κοινοτική νομοθεσία. Συγκεκριμένα:
 - Οι κατασκευάστριες εταιρείες των προϊόντων να καταθέσουν α) εν ισχύ ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015 για τα απορρυπαντικά-απολυμαντικά, και β) εν ισχύ ISO 9001:2015 και ISO 22716:2007 για τα καλλυντικά.
 - Οι προμηθεύτριες εταιρείες (εάν είναι άλλες από τον κατασκευαστή) των προϊόντων να καταθέσουν τα εν ισχύ πιστοποιητικά διαχείρισης ποιότητας ISO 9001:2015, ISO 13485:2016 και ISO 14001:2015 καθώς και το ISO 37001:2017 κατά της δωροδοκίας.
- Πιστοποιητικό της προμηθεύτριας εταιρείας για διακίνηση ιατροτεχνολογικών προϊόντων σύμφωνα με την Υπουργική Απόφαση ΔΥ8δ/1348/2004 ή Δ3(α)/4822/2025 του Υπουργείου Υγείας όπως υφίσταται και ισχύει από τις 16.04.2025 και μετά (ημερομηνία δημοσίευσης του ΦΕΚ / Β' 1893).
- Για όσα εκ των προσφερόμενων προϊόντων είναι εξαρτήματα ή βοηθήματα ιατροτεχνολογικών εξαρτημάτων να προσκομισθούν τα ισχύοντα πιστοποιητικά σήμανσης CE (DECLARATION OF CONFORMITY) α) της κατασκευάστριας εταιρείας για κάθε ένα από τα απορρυπαντικά και β) από κοινοποιημένο οργανισμό για τα προϊόντα απολύμανσης.
- Να κατατεθεί η ισχύουσα βεβαίωση ή πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών το οποίο έχει συσταθεί από Πιστοποιημένο Φορέα Ανακύκλωσης (π.χ. Ε.Ε.Α.Α.) σε εναρμόνιση με την Κοινοτική Οδηγία 94/62/ΕΕC όπως έχει ενσωματωθεί στην Ελληνική Νομοθεσία με το Ν. 2939/2001. Να κατατεθεί επίσης και το πιστοποιητικό εγγραφής στο Εθνικό Μητρώο Παραγωγών του Ελληνικού Οργανισμού Ανακύκλωσης το οποίο συνοδεύεται υποχρεωτικά από τη Βεβαίωση ή Πιστοποίηση Συμμετοχής σε Συλλογικό Σύστημα Ανακύκλωσης Συσκευασιών, σύμφωνα με το Ν. 3854/2010 και την ΚΥΑ 181504/2016.
- Πιστοποιητικά, βεβαιώσεις και κάθε άλλου είδους έγγραφα, σχετικά με την παραγωγική και εμπορική ικανότητα της επιχείρησης του προσφέροντος που τεκμηριώνουν την ικανότητα του αναδόχου για καλή εκτέλεση της σύμβασης (π.χ. παραδόσεις, Βεβαιώσεις καλής εκτέλεσης, συμβάσεις, κ.λπ).
- Πιστοποιητικά συμβατότητας από τους κατασκευαστές των ενδοσκοπίων για απολυμαντικά ή απορρυπαντικά ενδοσκοπίων.
- Πιστοποίηση από τους επίσημους κατασκευαστές των πλυντηρίων (χειρουργικών εργαλείων κλπ.) αναφορικά με την καταλληλότητα των προσφερόμενων απορρυπαντικών και των απολυμαντικών για τη συγκεκριμένη χρήση.
- Να δηλωθεί υπεύθυνα ότι οι συσκευασίες των προϊόντων διαθέτουν οπωσδήποτε επώμα ή ταινία ασφαλείας (όπου ζητείται) από την κατασκευάστρια εταιρεία, πρωτότυπα του εργοστασίου παραγωγής τους, χωρίς να έχει προηγηθεί οποιαδήποτε επέμβαση για αλλαγή των συσκευασιών.
- Για τα συμπυκνωμένα προϊόντα θα αναγράφεται η δοσολογία χρήσης, το κόστος ανά λίτρο συμπυκνωμένου προϊόντος και το κόστος μετά την προτεινόμενη από τον κατασκευαστή, αραιώση. Για τα απολυμαντικά η δοσολογία θα αφορά το σύνολο του ζητούμενου φάσματος στον απαιτούμενο χρόνο.
- Τα προϊόντα που προτείνεται να χρησιμοποιούνται σε διάλυση θα πρέπει να συνοδεύονται από σύστημα εύκολης μέτρησης της δόσης (δοσομετρική αντλία / μεζούρα / κανατάκι), για να εξασφαλίζεται η εύκολη και σωστή χρήση στην κατάλληλη δοσολογία. Οι συσκευές ψεκασμού και άλλα βοηθητικά δοσίμετρα που διευκολύνουν τη σωστή και οικονομική χρήση των προϊόντων θα πρέπει να αναφέρεται ευκρινώς ότι προσφέρονται δωρεάν από τους Αναδόχους/Προμηθευτές.
- Όσα εκ των προϊόντων δεν πληρούν τους ειδικούς όρους ή τις τεχνικές προδιαγραφές θα

απορρίπτονται. Επίσης, προϊόν που αναφέρει ψευδή στοιχεία (φάσμα δράσης, δοσολογίες χρήσης κ.λπ.), θα αποκλεισθεί της αξιολόγησης..

Σε περίπτωση αδυναμίας άμεσης εκτέλεσης παραγγελίας το Νοσοκομείο διατηρεί το δικαίωμα να ακυρώσει την Σύμβαση και να κατακυρώσει στον επόμενο μειοδότη.

Η κατακύρωση θα γίνει με κριτήριο τη χαμηλότερη τιμή και μετά από Απόφαση του Δ. Σ. του Γ.Ν. Πέλλας. Το χρονικό διάστημα της προμήθειας άρχεται με την ολοκλήρωση της παρούσας διαδικασίας και τη σύναψη Σύμβασης.

Η Σύμβαση που θα προκύψει λύεται αυτόματα σε περίπτωση υπογραφής Σύμβασης από Ενιαίο, Κοινό, Τακτικό ή Πρόχειρο διαγωνισμό που θα διενεργηθεί από την Επιτροπή Προμηθειών Υγείας, ή από την 3η Υ.Π.Ε. ή από εξουσιοδοτημένο φορέα αρμοδιότητάς της. Η λύση της Σύμβασης για τον παραπάνω λόγο δεν θα επιφέρει καμία περαιτέρω αξίωση από τον Προμηθευτή – Ανάδοχο, και αφορά το Γ.Ν. Πέλλας και τους φορείς εποπτείας του.

Η παρούσα Πρόσκληση Ενδιαφέροντος αναρτάται στην επίσημη ιστοσελίδα του Γ.Ν. Έδεσσας <https://www.gnedessas.gov.gr> απευθυνόμενη σε κάθε ενδιαφερόμενο.

Ο ΔΙΟΙΚΗΤΗΣ ΤΟΥ ΓΝ ΠΕΛΛΑΣ

ΕΥΑΓΓΕΛΟΣ ΛΟΓΓΟΣ

